iranatom.ru

п. А. ПЕТРОВ

ЯДЕРНЫЕ ЭНЕРГЕТИЧЕСКИЕ УСТАНОВКИ

FOC HEPFONSAAT

ЯДЕРНЫЕ ЭНЕРГЕТИЧЕСКИЕ УСТАНОВКИ



ГОСУДАРСТВЕННОЕ ЭНЕРГЕТИЧЕСКОЕ ИЗДАТЕЛЬСТВО МОСКВА 1958 ЛЕНИНГРАД

Книга представляет собой курс, прочитанный автором в Московском энергетическом институте в 1956/57 г.

В книге изложены основы физического и теплового расчетов идерных реакторов на тепловых нейтровах и дан примерный расчет ядерной энергетической установки. Рассмотрены вопросы атомного материаловедения и основные проблемы экономики идерной энергетики. Дано описание ряда установок.

Книга предназначена для студентов энергетических вузов и инженеров-энергетиков, интересующихся вопросами ядерной техники.

Петров Петр Алексеевич

ядерные энергетические установки

Редактор Г. Е. Холодовский Техи, редактор К. П. Воромик

Спано в набор 29/X1 1957 г.

Подинсано к нечати 3/л 1 1958 г.
Т-015555. Бумага 60×921/16

Тириж 15 000 экз. Цена в переплете № 5—10 р. 25 к., в переплете № 7—10 р. 75 к. Заказ 541

Типография Госэнергонздата. Москва, Шлюзовая наб., 10.

ПРЕДИСЛОВИЕ

Книга написана в соответствии с программой курса ядерных энергетических установок, прочитанного автором в 1956/57 учебном году для студентов-выпускников теплоэнергетической специальности Московского энергетического института. Это определило круг вопросов, включенных в книгу, и характер их проработки. Вопросы ядерной физики разобраны только в той мере. в какой это необходимо для понимания работы энергетических ядерных реакторов и основ их физического расчета. Подробно изложена методика теплового расчета ядерных реакторов, разработанная автором еще в 1947-1948 гг. Немалое место занимают в книге вопросы, связанные с выбором оптимальных параметров ядерных энергетических установок, вопросы, которыми автору пришлось заниматься в течение ряда лет. Уделено внимание вопросам атомного материаловедения и, в частности, проблеме тепловыделяющих элементов, имеющей первостепенное значение для работы ядерных реакторов.

Краткий срок написания книги, а также новизна многих вопросов, конечно, способствовали увеличению числа недостатков н промахов в книге, за указание которых автор будет блатодарел.

Автор благодарит академика А. И. Алиханова за содействие в работе над книгой, доктора физ.-мат. наук А. Д. Галанина и канд. физ.-мат. наук Б. Л. Иоффе за критические замечания при просмотре в рукописи гл. 1—4 книги и канд. физ.-мат. наук П. А. Бургова за просмотр гл. 5.

Автор благодарен профессорско-преподавательскому коллектипу кафедры виженерной теплофизики МЭИ, возглавляемому чтеном-корреспондентом АН СССР В. А. Кириллиным, за ценную критику при обсуждении рукописи.

П. Петров.

СОДЕРЖАНИЕ

Пред Введ	едисловие	::	::	, 3
	Глава первая. Основные понятия ядерной физ	зики		
1-2.	Строенне атомов			. 19
	Глава вторая. Ядерные реакции			
4.2.	Свойства н типы ядерных реакций			. 02
	Глава третья. Физика ядерных реакторов	3		
3.2. 3.3. 3-4. 3-5.	Типы реакторов Замедление нейтронов Нейтронный поток в реакторе Коэффициент размиожения Критические размеры реактора бэз отражателя Критические размеры реактора с отражателем	: :		. 50 . 56 . 64 . 78
	Глава четвертая. Работа ядерного реактор	ра		
4-2, 4-3, 4-4, 4-5, 4-6, 4-7,	Общие замечания Расчет отравления и шлакования Изменение реактивности во время работы реактора Изменение реактивности в остановленном реакторе Температурные эффекты Регулирование мощности реактора Контроль работы реактора Остаточное тепловыделение			. 89 . 94 . 97 . 99 . 100
	Глава пятая. Защнта от излученнй			
D-2. D-3. D-4.	Общие замечания Единицы измерения и допустимые уровни облучения Вицита от тамма-излучения Вищита от нейтронов Киналы и щели в защяте	::	. : : :	. 116 . 118

Глава шестая. Отвод тепла от ядерных реакторов
6-1. Задание для теплового расчета реактора. 6-2. Коэффициент теплоотлачи 6-3. Технологический канал со стержневыми тепловыделяющими элементами 6-4. Технологический канал с кольцевыми тепловыделяющими элементами 6-5. Технологический канал с обратной трубкой. 6-6. Технологический канал с прутковыми тепловыделяющими элементами.
6-7. Внутренний теплоотвод
Глава седьмая. Материалы активной зоны реактора
7-1. Общие замечания 7-2. Ядерное горючее 7-3. Темпервтурные напряжения в стержневом урановом тепловыде- ляющем элементе при равномерном отволе тепля 7-4. Значение термического контакта оболочки с сердечником тепло- выделяющего элемента 7-5. Радиационные нарушения в уране 7-6. Замедлятели и теплоносители 7-7. Конструкционные материалы
Глава восьмая. Конструкции и схемы ядерных энергетических
установок
8-1. Возникновение ядерной внергетики 8-2. Ревкторы, охлаждаечые водой под давлением 8-3. Реакторы, охлаждвемые жидкихи металлами 8-4. Реакторы, охлаждвемые сжатым газом 8-5. Реакторы с кипящей водой
Глава девятая. Использование ядерных ревкторов для производства электроэнергии
9-1. Типы ядерных энергетических установок
Приложение І. Расчет энергетического ядерного реактора
Задание Выбор исходных данных для расчета. Расчет теплоотдачи Физический расчет активной зоны. А. Коэффициент размножения для бесковечной среды. 2 Б. Размеры активной зоны. 5. Энергетическая часть установки:
Приложение II. Эффективные сечения поглощения для геплозых нейгромов (v == 2 200 м/сек)
Приложение III. Номограмма для определения величин
Sin x H COS x

ВВЕДЕНИЕ

Источником энергии, вырабатываемой турбогенераторами атомной электростанции, является процесс деления ядер атомов некоторых изотопов урана и плутония, осуществляемый в ядерных реакторах. Делящиеся вещества, используемые для работы ядерных реакторов, называют ядерным топливом или ядерным горючим. Важнейшими ядерными топливами являются уран 235

 (U^{235}) , плутоний-239 (Pu^{239}) и ураи-233 (U^{233}).

Уран-225 входит в состав природного урана по числу атомов в количестве 0,714%, достаточном для возможности работы ядерных реакторов на природном уране. Около 0,006% в природном уране приходится на уран-234. Остальные 99,280% в природном уране приходится на уран-234. Остальные 99,280% в природном уране составляет уран-238 (U²⁸⁸), вклад от деления которого обычно невелик. При облучении в ядерном реакторе U²⁸⁸ частично переходит в Ри²⁸⁹, а торий-232 (Th²⁰²)—в U²⁸³. Плугоний из облучениого урана и U²⁸³ из облучениого тория могут быть навлечены средствами химии, тогда как U²⁸⁵ получают из природного урана или обогащают им природный ураи, применяя физические методы, разработанные для разделения изотопов. Уран с повышенным по сравнению с природным ураном содержанием U²⁸⁵ называют обогащенным ураном.

Таким образом, природный ураи является первоисточником исех ядерных топлив и размеры его геологических запасов, пригодных для промышленной разработки, прежде всех других факторов определяют возможности и перспективы развития атомной

эпергетики.

В настоящее время основным источником получения урана виляются месторождения урановых руд. Минералы, вхолящие и состав урановых руд, содержат уран в виде двуокиси UO2, за-киси-окиси U203, за трехокиси UO2. Наиболее распространенной является урановая смоляная руда, по составу близкая к закиси-окиси урана U303. Значительные месторождения этой руды имеются в Канаде, Бельгийском Конго, Чехословакии, Францин. В США основным рудным минералом в промышленных месторождениях является уранинит, в состав которого входят UO2 и UO3. Одна из распространенных в США разновидностей уранинит называется настураном. Для промышленных руд нижний предел содержания урана принят в США равным 850 г на 1 т.

Некоторые горючие слаицы и каменные угли содержат уран в таких количествах, что могут служить источником промышленной добычи урана. Ураносодержащие битуминовные сланцы имеются в Швеции, Норвегии и США. Чаще всего они содержат около 100 г урана на 1 т, но встречаются слои, в которых содержание урана доходит до 3500 г на 1 т. Каменные угли в большистве случаев содержат мало урана. Однако встречаются угли, содержащие до 2 и даже 3 кг урана на 1 т. В сланцы и угли уран, по-видимому, был привнесен водой. Следует отметить, что морская вода, содержащия уран у поверхности океана в количестве 1,2 · 10-6 г/а, а на больших глубинах до 1,8 · 10-6 г/а, являет-

ся мощным природным источником урана. По оценке Отдела сырьевых материалов КАЭ (Комиссии по атомной энергии США) мировые геологические запасы урана, пригодные для промышленной разработки, составляют 25 106 г и тория — 1 · 106 г. Деление всех атомных ядер, содержащихся в 1 кг урана или плутония, сопровождается выделением в реакторе 19·109 ккал тепла. Но при работе ядерных реакторов 10-20% делящихся веществ в результате захвата нейтронов не делится, а превращается в такие изотопы, которые практически можно считать неделящимися, а именно U235 частично переходит в U236 и Ри239 — в Ри240. Из-за этого количество уничтоженных в реакторе или, как говорят, выгоревших делящихся веществ в среднем на 15% больше, чем количество разделившихся, и выделение тепла на 1 кг выгоревшего делящегося вещества поэтому следует принять равным $19 \cdot 10^9 \cdot 0.85 \approx 16 \cdot 10^9$ ккал. При однократном использовании природного урана выгорание делящихся веществ в нем (т. е. U235 и образующегося в уране Ри239) можно довести до 3-4 кг на 1 т. Приняв 3,5 кг/т, выразим энергетические ресурсы мировых запасов урана в тоннах условного топлива $(Q_u^p = 7000 \kappa \kappa a n/\kappa e)$:

$$B_{\rm U} = \frac{25 \cdot 10^6 \cdot 3.5 \cdot 16 \cdot 10^9}{7 \cdot 10^6} \approx 0.20 \cdot 10^{12} \ m.$$

Это составляет 4% мировых запасов каменных и бурых углей, оцениваемых кругло в $5\cdot 10^{12}~r$ условного топлива, и примерно

в 2-3 раза превышает мировые запасы нефти.

Применение повторных диклов использования ядерного топлива даст возможность значительно увеличить глубину выгорания. Повторное использование связано с регенерацией отработавшего ядерного топлива. Первая стадяя регенерации — химическая — заключается в растворении топлива и выделении из раствора осколков делении и плутония, после чего из раствора осколков делении и гладия — металлурическая — состоит в получении из солей металлов — урана и плутония — и изготовлении из них тепловыделяющих элементов для загружи в реактор. На обеих стадиях регенерации имеют место невозвратимые потери ядерного горючего, которые составят, вероятно, не менее

2—3% на каждый цикл. Наличие этих потерь приводит к тому, что при повторных циклах использования ядерного горючего вряд ли удастся повысить глубину выгорания более чем до 100—200 кг на 1 т, даже если принять, что в каждом цикле осуществляется полное воспроизводство, т. е. количество образовавшихся делящихся веществ будет равно количеству выгоревших. Поэтому можно считать, что пригодные для промышленного использования геологические запасы урана по своей энергетической ценности представляют величину такого же порядка, как геологические запасы минеральных топлив. Что касается мировой добычи урана, то уже в настоящее время она достигает нескольких десятков тысяч тони в год.

Высокая удельная теплопроизводительность ядерного топлива сводит к минимуму расходы по его транспорту, вследствие чего сооружение атомных электростанций в первую очередь целесообразно осуществлять в местностях, удаленных от источньков минерального топлива. В качестве примера подсчитаем годовой расход природного урана для атомиой электростанции мощностью 1 млн. квт, считая тлубину выгорания 3 кв/т, коэффициент использования электростанции 7 000 ч/год и к. п. д. 0,25:

$$B_0 = \frac{100.860.7000}{0.25 \cdot 16.0 \cdot 10^9.3} = 500 m.$$

Из этого примера следует, что уже современная добыча урана может обеспечить работу атомных электростанций мощностью в несколько десятков миллионов киловатт, несмотря на еще весьма несовершенное использование ядерного горючего.

Далее следует обратить внимание на то обстоятельство, что увеличение глубины выгорания ядерного горючего, т. е. усовершенствование физических основ работы ядерных реакторов, должно дать шесравненно больший экономический эффект, чем возможное повышение к. п. д. тепловой части атомной электростаници.

Быстрое развитие техники реакторостроения, а также технологии добычи и обработки урана и вспомогательных материалов, необходимых для сооружения ядерных реакторов, дает основание преднолагать, что уже в ближайшие годы атомная энергетика разовьется в общирную отрасль энергетической промышленности, а в более отдаленном будущем, вероятно, займет ведущее положение в мировой энергетике,

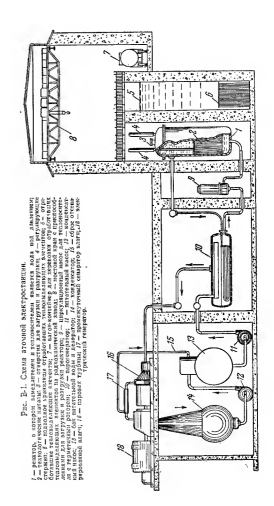
Принятый в настоящее время способ использования атомной эпергии состоит в превращении этой энергии посредством ядерных реакторов в тепловую энергию, преобразуемую затем в механическую и электрическую энергию посредством паровых турбин и электрических генераторов. Поэтому имеется большое сходство между атомной и обычной тепловой электростанциями. Важное различие между ними заключается в том, что на атомной электростанции существует радиационная опасность в виде

нейтронного и гамма-излучений, чрезвычайно усложняющая конструирование и эксплуатацию ядерного реактора и всего связанного с ним оборудования. Для защиты эксплуатационного персонала от налучений приходится применять, во-первых, защитные устройства, состоящие из толстых слоев воды, бетона, железа, свинца и других материалов, и, во-вторых, специальные приспособления и механизмы для дистанционного проведения некоторых рабочих операции. В аварийных случаях возможно попадание значительного количества радиоактивных веществ в воздух, вентилирующий помещения атомной электростанции, и сбросные воды. Поэтому при проектировании атомной электростанции должна быть предусмотрена и решена проблема радиоактивных сбросов, с тем чтобы защитить от их вредного действия не только эксплуатационный персонал, но также население, проживающее вблизи электростанции. Решение этой проблемы приводит к необходимости сооружения специальных очистных устройств фильтров и отстойников, а в некоторых случаях — к размещению реактора, парогенераторов и другого оборудования в герметичной стальной оболочке. Для контроля интенсивности излучений в различных помещениях и на отдельных рабочих местах на атомной электростанции приходится иметь службу дозиметрии и большое количество специальной измерительной аппаратуры.

Мероприятия, связанные с радиационной опасностью, существенно повышают стоимость сооружения и эксплуатации атомных электростанций по сравнению с тепловыми электростанциями равной мощности.

На рис. В-1 в качестве примера представлена общая схема установки ядерного реактора на атомной электростанции. Реактор установкие в реакториом зале электростанции Если на электростанции должно быть установлено несколько реакторов, то каждый из них размещают в отдельном реактором зале. Так делают для удобства монтажа последующих реакторов на действующей электростанции, а также для того, чтобы все работы на одном реакторе, проводимые в реакторном зале диставционно, и все аварийные режимы, требующие удаления рабочего персонала из реакторного зала, не сказывались на условиях эксплуатации других реакторов.

Реактор имеет большое количество трубчатых технологических каналов, располагаемых с определенным шагом и образующих в поперечном сечении реактора правильную решетку. На рис. В 1 показано вертикальное расположение технологических каналов, но применяют и горизонтальное расположение в технологические каналы загружают тепловыделяющие элементы, имеющие сердечник, в состав которого входит ядерное горючее, и герметичную оболочку, защищающую сердечник от коррозионного действия первичного тепловосителя, омывающего тепловыделяющие элементы, а теплоноситель — от попадания в него радиоактивных ссколков деления из сердечника. Тепловыделяющие



элементы могуг иметь форму цилиндров, стержней, пластин или трубчатых тел. Внугри технологического канала они располагаются таким образом, что образуют узкие продольные щели, по которым циркулирует первичный теплоноситель, отводящий тепло от тепловыделяющих элементов.

Деление ядер урана или плутония происходит в результате захвата нейтрона делящимся ядром. В свою очередь в каждом акте деления вылетают по меньшей мере два нейтрона, и эти нейтроны способны вызвать деление других ядер и т. д. Возникает самоподдерживающаяся цепная реакция. Для того, чтобы повысить вероятность захвата нейтрона ядром атома U203 или Pu²³⁹, необходимо уменьшить скорость нейтронов, испускаемых. при делении ядер. С этой целью в промежутках между технологическими каналами помещают замедлитель, т. е. вещество, способное замедлить нейтроны. В качестве замедлителей применяют материалы, состоящие из элементов с малым атомным весом и низкой поглощающей опособностью по отношению к нейтронам. Таких материалов существует немного. Если реактор работает на природном уране, то в качестве замедлителя применяют тяжелую воду (D2O), графит и бериллий. При использовании обогащенного урана, т. е. урана с повышенным содержанием U²³⁵, в качестве замедлителя может быть применена природная вода.

Пространство внутри ядерного реактора, занятое тепловыделяющими элементами и замедлителем, называют активной зоной. Для уменьшения потери пейтронов активную золу обычно окружают отражателем нейтронов. Для отражателя применяют

те же материалы, что и для замедлителя.

Существуют реакторы, в активной зоне которых нет замедлителя. Это — реакторы на быстрых нейтронах, Они могут работать только на высокообогащенном уране или плутонии. Из-за сложности конструкции и управления эти реакторы не получили такого распространения, как реакторы на гепловых нейтронах.

В состав активной зоны, кроме ядерного горючего и замедлителя, входят также вещества, бесполезно поглощающие нейтроны и поэтому утяжеляющие условия, необходимые для возникновения самоподдерживающейся ценной реакции деления. К числу таких веществ относятся металлы, из которых изготовлены оболочки тепловыделяющих элементов и трубы технологических каналов, теплоноситель, а также различные загрязинющие примеси, могущие содержаться в материалах активной зоны. При конструировании реактороз стремятся к тому, чтобы всех этих вредных поглотителей нейтронов в активной зоне было возможно меньше, и кроме этого, стараются применять в активной зоне вещества с низкой способностью поглощения нейтронов.

При заданном соотношении ядерного горючего, замедлителя и веществ, поглощающих нейгроны, и заданном размещении технологических каналов самоподдерживающаяся цепная реакция деления возникает сама собой при достижении активной зоной

определенных размеров, называемых критическими размерами реактора. Чем больше внутри активной зоны вредных поглотителей нейтронов, тем больше критические размеры. Объем активной зоны в ядерных реакторах делают больше критического и доводят до критического значения путем погружения в активную зону стержней из материалов, интенсивно поглощающих нейтроны. Эти стержни называют компенсирующими. Во время работы реактора в тепловыделяющих элементах постепенно накапливаются осколки деления ядер, представляющие собой ядра атомов различных элементов из средней части таблицы Менделеева. Некоторые из этих элементов сильно поглощают нейтроны. По мере накопления осколков деления компенсирующие стержни постепенно выводят из активной зоны и тем самым компенсируют растущий захват нейтронов осколками деления и выгорание Ü²³⁵. К концу кампании компенсирующие стержии оказываются полностью выведенными из активной зоны, после чего реактор приходится останавливать для разгрузки отработавших тепловыделяющих элементов и загрузки новых. Вредное действие осколков деления на работу реактора называют отравлением реактора продуктами деления.

Кроме компенсирующих стержией, в реакторе имеются регулирующие стержни, поддерживающие заданный уровень мощности реактора, и аварийные стержни, быстро гасящие ядерную реакцию в случае появления какой-либо аварийной опасности.

Плотность нейтронного поля (число нейтронов в 1 см³) не всюду одинакова в активной зоне. Она выше в ее центре и меньше на периферии. Такое распределение плотности нейтронного поля объясняется влиянием утечки нейтронов с поверхности активиой зоны. Из-за иеравномерности нейтронного поля выгорание ядерного топлива и накопление осколков деления в центральных технологических каналах происходят быстрее, чем в периферийных. Поэтому иногда не разгружают целиком весь реактор, а сначала производят замену тепловыделяющих элементов в цеитральных технологических каналах или же меняют местами тепловыделяющие элементы центральных и периферийных каналов. Продолжительность работы тепловыделяющих элементов в реакторе зависит от многих факторов, но во всех случаях она тем меньше, чем выше удельная мощность тепловыделяющих элементов в киловаттах на 1 кг ядерного горючего. Эта продолжительность может изменяться от нескольких недель до нескольких месяцев и даже лет.

Загрузка и выгрузка тепловыделяющих элементов производится при остановлениюм реакторе через отверстия в крышке корпуса, хотя, вероятно, возможны и другие решения. Сборки тепловыделяющих элементов извлекают из технологических каналов посредством мостового крана с дистанционным управлением пли специальной разгрузочно-запрузочной машины и передают в хранилище. Из-за высокой радиоактивности тепловыделяющих эле-

ментов присутствие людей в реакторном вале во время разгрузки недопустимо. Это обстоятельство заставляет предъявлять особо высокие требования к надежности работы всех механизмов разгрузки, с тем чтобы исключить возможность зависания сборки в реакторном зале, например из-за порчи мотора крапа. Стены реакторного зала должны иметь толщину, достаточную для защиты от излучения извлеченных из реактора тепловыделяющих элементов.

Другие способы защиты заключаются в применении свинцовых скафандров для транспортировки разгружаемых тепловыделяющих элементов от реактора до хранилища или защитных устройств, заполняемых на время разгрузки водой, так чтобы разгружаемые тепловыделиющие элементы всегда находились под слоем воды толщиной в несколько метров.

Отработавшие тепловыделяющие элементы должны выдерживаться в хранилище год или даже несколько лет, для того чтобы их радиоактивность снизилась до величны, повооляющей проводить их химическую переработку с целью извлечения плутония и очистки урана от радиоактивных продуктов деления. Вторичный уран, называемый регенератом, обеднен по изотопу U²⁸, но он все же может содержать количество этого изотопа, достаточное для повторного использования регенерата в реакторе, в особенности если неходный уран был обогащен U²⁸⁵. Что касается плутония, то он, как уже было сказано, представляет собой ценное ядерное горючее. Извлеченные из урана продукты деления, все еще сохраняющие отромную радноактивность, должны быть надежно захоронены.

Переработка отработавших тепловыделяющих элементов может производиться голько на специальном радиохимическом заводе, кудя элементы должны отправляться в вагонах-контейнерах, имеющих мощную защиту из свинца. Было бы невыгодным строить радиохимический завод при каждой атомной электростанции. К тому же следует иметь в виду, что такой завод будет иметь очень большие радиоактивные обросы и поэтому постройка его может оказаться недопустимой во многих местах, пригодных для сооружения атомных электростанций, например, вблизи поселений или источников водоснабжения. Вследствие этого, как правило, можно рассчитывать только на постройху центральных радиохимических заводов, каждый из которых обслуживает апомные электростанции, расположенные в его районе.

Регенсрат урана, уран-233 и плутоний, обычно в виде солей, с радиохимического завода поступают на завод, вырабатывающий из этих солей металлы, а из металлов изготавливающий тепловыделиющие элементы. Регенсрат, очищенный от осколков деления, доступеи по своей радиоактивности для непосредственпой работы с ним человека.

При использовании для ядерных реакторов природного урана или урана с очень небольшим обогащением и глубоком выгорании делящихся изотопов химическая переработка отработавшего топлива может оказаться экономически невыгодной. В таких случаях придется хранить облученный уран на складе, не извлекая из него плутония, но сохранив эту воэможность для будущих времен.

В качестве теплоносителя в первичном контуре циркуляцин применяют природную воду, тяжелую воду, газы, жидкие металлы и некоторые органические высококипящие жидкости. Циркуляция осуществляется в первичном контуре посредством натнетателей, прокачивающих теплоноситель через технологические каналы реактора и парогенераторы. Вырабатываемый парогечераторами пар поступает в паровые турбины и совершает тот же рабочий цикл, что и на обычных тепловых электростанциях. Так как теплоноситель, проходя через активную зону, становится в той или иной степени радиоактивным, то все элементы первичного контура размещают за биологической защитой, охраняющей персонал электростанции от вредного действия излучения. Пар во вторичном контуре нерадиоактивен, и поэтому условия эксплуатации турбинного цеха атомной электростанции не отличаются от обычных. Существуют также проекты ядериых реакторов, производящих пар непосредственно в своей активной зоне. В этом случае пар будет радиоактивным, что, по-видимому, должно усложнить эксплуатацию турбинного цеха.

Радиоактивиость теплоносителя сильно возрастает во время работы реактора, если происходит нарушение герметичности защитиой оболочки хотя бы у одного тепловыделяющего элемента и радиоактивные осколки деления начинают попадать в теплоноситель. В этом случае особенно быстро растет радиоактивность теплоносителя, если материал сердечника тепловыделяющего элемента не обладает достаточной коррозийной стойкостью по отношению к теплоносителю, т. е. если в результате коррозии он разрушается и загрязняет теплоноситель. Чтобы ликвидировать аварию, приходится возможно скорее извлекать из активной зоны реактора сборку с дефектным элементом. Эту операцию трудно проводить без остановки реактора. При каждой такой аварии первичный контур сильно загрязняется радиоактивными продуктами коррозии сердечника и постепенно становится все менее доступным для обслуживания и ремонта. Ясно, что стойкость тепловыделяющих элементов, или, как иногда говорят, их живучесть, имеет первостепенное значение не только для надежности работы ядерного реактора, по также для экономичности атомных электростанций и безопасности их обслуживания.

Тепловыделяющие элементы не только должны обладать достаточной коррозийной стойкостью, по должны также успешно противостоять разрушающему действию нейтронов и осколков деления на материалы оболочки и сердечника. Эти радиоционные илрушения могут оказывать большое влияние на физические сиойства материалов и их поведение в ядериых реакторах. Атомы, имеющие один и тот же атомный номер, но разныемассовые числа, называют изогопами. Химически они тождественны и представляют собой разновидность одного и того жекимического элемента. Очевидно, что ядра изогопов содержат одинаковое число протонов, но разное чясло нейтронов. Атомы, имеющие одинаковые массовые числа, но разные атомные номера, называют изобарами. Такие атомы представляют собой разные химические элементы.

Простейшими изотопами являются два изотопа полорода: легкий водород ;Н¹, ядром атома которого является протон, и тяжелый водород ;Н² или D, называемый дейтерием, ядро атома которого состоит из одного прогона и одного нейтрона. Это-

япро называют дейтроном,

В табл. 1-1 приведены атомные веса и массы для частип, входящих в состав атомов, а также для самого простого атома атома водорода "H¹, состоящего из одного протона и одногоэлектрона,

Таблица 1-1

	Атомный вес (₈ О ²⁶ =16,90000)	Macca, &
Электрон	5,4862·10-4 1,00759 1,00895 1,00814	9,106·10-28 1,6724·10-24 1,6746·10-24 1,6733·10-24

Самая тяжелая частица — это нейтрон. Он тяжелее не только протома, но даже атома водорода. Самая легкая частица — электрон: он в 1836 раз легче протона, по своей массе мало отличающегося от нейтрона. Из этих данных следует, что почти всямасса атома сосредоточена в его ядре. Масса оболочки составляет сотые доли процента массы атома.

Размеры частиц, вхолящих в состав атомов, и самих атомов не могут быть определены с такой точностью, как заряд или масса. Считают, что протон и нейтрон имеют близкие по величине размеры порядка 10^{-13} см. Радиус атомного ядра может быть подсчитан по эмпирической формуле

$$R = 1.3 \cdot 10^{-13} A^{1/s} c M. \tag{I-I}$$

Радиус атома по порядку величины составляет 10^{-8} см. Сопоставление радиуса атома с радиусом атомного ядра показывает, что ядро занимает ничтожную часть объема внутри атома. Самое большое на встречающихся в природе ядер есть ядро урана $_{92}$ U²³⁸, которое содержит 92 протона и 238—92=146 нейтронов. Его радиус по формуле (1-1) равен 0,8·10⁻¹² см. Радвус атома урана близок к 1,5·10⁻⁸ см. т. е. больше радиуса ядра почти в 2·10⁴ раз. Если увеличить ядро атома урана до 1 мм:

в поперечнике, то электроны его оболочки пришлось бы изобразить в виде пылинок, вращающихся вокруг ядра на расстояниях до 10 м. Подсчет показывает, что сумма объемов атомных ядер в І м3 урана, весящем 18,9 т, составляет менее одной тысячной кубического миллиметра. Плотность ядерного вещества огромна: около 1014 г/см3. Отсюда напрашивается вывод, что тела состоят главным образом из «пустоты». Этот вывод как бы подтверждается тем фактом, что некоторые микрочастицы (нейтроны, гаммакванты) способны проходить сквозь очень большие толши материалов. Следует, однако, иметь в виду, что «пустое» пространство внутри атомов в действительности не является пустым так как оно занято электрическим полем. Поэтому все тела хорошо проницаемы только для нейтральных частиц, не несущих электрического заряда и, следовательно, не затормажяваемых электрическими полями. Такими частицами являются, в частности. пейтроны.

1-2. ЭНЕРГИЯ СВЯЗИ ЯДРА

Электроны оболочки связаны в атоме электростатическим притяжением ях отрицательного заряда к положительному заряду здра. Энергия связи этих электроков с ядром несравненно меньше, чем энергия связи между частицами в ядре. Поэтому в ядеркой физике связей электронов с ядром атома, а равным образом и валентных связей между атомами в большинстве случаев можно не принимать во внимание.

Энергию связи электронов с ядром и атомов друг с другом обычно выражают в электроновольтах. І электроновольт — это энергия, которую приобретает электрон, пробегая ускоряющую разность потенциалов в І в. Для энергии связи частиц в атомном ядре эта единица слишком мала. Ее увеличивают в 1 млн. раз и получают мегаэлектроновольт:

$$1 \text{ Mag} = 1,60 \cdot 10^{-6} \text{ spr} = 3,83 \cdot 10^{-17} \text{ ккал.}$$

Можно сказать, что силы связи частиц в ядре по порядку вепичины в миллионы раз больше сил химических связей. Этим объясняется удивительная устойчивость агомных ядер, благодаря которой они существуют даже при колоссальных температурах шездамх атмосфер. Между тем, казалось бы, что агомные ядра пе могут быть устойчивыми, так как находящиеся в ядре протопы должны отталкиваться друг от друга как частицы, несущие электрические заряды одного знака. Энергия этого отталкивания может быть определена по закону Кулона.

Оказывается, что при сближенни двух протонов на силу кулоповского отталкивания накладывается сила притяжения, резко вохрастающая с уменьшением расстояния и на расстояниях поридка 10^{-13} см значительно превышающая кулоновское отталкившие. Такая же сила возникает при тесном сближении прогона пейтроном. По отношению к этой силе все внутриядерные ча-

стицы ведут себя одинаково. Поэтому нейтроны и протомы часто называют общим термином— нуклоны, происходящим от латинского слова нуклеус— ядро. Нуклон— это значит частица, вхо-

дящая в состав атомного ядра.

Силы притяжения между нуклонами иазывают ядерными силами. Эти силы уменьшаются с ростом расстояния настолько резко, что можно определить радиус действия ядерной силы, за пределами которото сила равна нулю. Для случая взаимодействия двух протонов этот радиус близок к 2,8·10⁻¹³ см. Потенциальная энергия на таком расстояния составляет — 10,5 Мэв. Условно энергию притяжения считают отрицательной, энергию отталкивания — положительной.

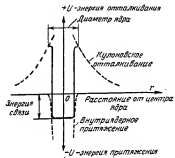


Рис. 1-1. Потенциальная кривая атомного ядра.

На рис. 1-1 показана потенциальная кривая ядра. По оси абсцисс отложены расстояния r от центра ядра, по оси ординат — потенциальная энергия. При больших значениях r ядерные силы равны пулю, существует только кулоновская сила отталкивания. При малых значениях r ядерные силы растут так быстро, что кулоновские силы по сравнению с ними становятся инчтожно малыми. Возникает так называемая «потенциальная яма», на дне которой находятся нуклоны, составляющие ядро.

На сегодня еще не существует сколько-нибудь удовлетворительной теории ядерных сил и о природе этих сил известно очень мало. Однако для определения величины энергии связи ядра нет надобности в теории ядерных сил. Эту величину можно определить исходя из закона сохранения энергии. Если бы мы смогли «растащить» по одиночке все пуклоны ядра, не сообщая им при этом добавочной кинетической энергии, то нам пришлось бы затратить для этого энергию, равную энергии связи ядра. По закону сохранения энергии такое же количество энергии должно выделиться при соединении этих же нуклонов в ядро независимо от того, каким способом происходит это соединение. Это количество энергии возникает за счет перехода в энергию некоторого количества массы соединяющихся нуклонов. Переход массы в энергию (так же как и обратный переход энергии в массу) происходит по закону пропорциональности между массой и энергией, теоретически обоснованному Эйнштейном в 1905 г. и впоследствии подтвержденному опытами:

$$E = mc^2 \text{ spr}, \tag{1-2}$$

где m — масса, c; c — скорость света, равная $2,99790 \cdot 10^{10} \ c \, m / ce \kappa^*$.

Если а формуле (1-2) принять, что m равно одной атомной единице массы (1 $AEM = \frac{1}{16}$ массы основного изотопа кислорода $_8O^{16}$ и составляет $_1,657\cdot 10^{-24}$ г), то получим:

$$E = 1,657 \cdot 10^{-24} (2,99790 \cdot 10^{10})^2 = 1,49 \cdot 10^{-3} \text{ spr} = 931 \text{ Mas.}$$
 (1-3)

Это означает, что при убыли одной атомной единицы массы возникает энергия, равная 931 $M extit{>} 88$.

Если аыделение энергии E при возникновении ядра атома

велико, то убыль массы

$$\Delta m = \frac{E}{c^{21}} \tag{1-4}$$

будет иметь заметную величину. Эту убыль называют дефектом массы.

Пусть Z протонов и A-Z нейтронов образуют ядро атома с массой m. Обозначим массу протона через m_p и массу нейтрона через m_a . Тогда дефект массы

$$\Delta m = Zm_p + (A - Z)m_n - m. \tag{1-5}$$

Если массы выражены в АЕМ, то энергия связи ядра

$$E = 931 \Delta m = 931 [Zm_p + (A - Z)m_n - m] Məe.$$
 (1.6)

^{*} Экспериментально установленный факт уменьшения массы, сопровожаемого появлением строго определенного количества энергия, указывает на то, что наши представления о массе как количестве материи и об энергии как способности тела совершать работу становится недостаточными. Масса ивляется свойством материи, по не абсолютным и незаменным, как это представлялось раньше, а относительным, присущим не всем состояниям материи. Эго обстоятельство ни в какой мере не противоречит материализму как философскому учению, чибо серинственное свойство материя, с празнанием которого связан философский материализм, сть свойство быть объективной реальностью, существовать вне нашего сознания». (В. И. Лении, Материализм и эмперимеритицяям, Соч., изд. 4-е, т. 14, стр. 247).

Практически для вычисления энергии связи в мегаэлектроновольтах удобнее пользоваться формулой

$$E = 931 [Zm_{H} + (A - Z)m_{n} - M] M 98,$$
 (1-7)

в которой $m_{\rm H} = 1{,}00814$ AEМ — масса атома водорода; $m_{\rm h} = 1{,}00895$ AEМ — масса нейтрона; M — масса изотопа в AEM.

В качестве примера определим дефект массы и энергию связи ядра для изотопа урана $_{92}{\rm U}^{238},$ масса которого в AEM равна 238,16:

 $\Delta m = 92 \cdot 1,00814 + (238 - 92) \cdot 1,00895 - 238,16 = 1,8955$ AEM; $E = 931 \cdot 1,8955 = 1766$ Mas.

Энергия связи на один нуклон

$$E_1 = \frac{1766}{238} = 7,4 \text{ Mas.}$$

На рис. 1-2 показано, как изменяется среднее значение энергии связи на один нуклон в ядре в зависимости от числа нуклонов в ядре, т. е. от массового числа А. За исключеннем небольшого числа легких ядер, энергия, приходящаяся на одну частицу, изменяется мало и близка к 8 Мэв. Постоянство этой энергии означает, что каждый нуклон взаимодействует только со своими ближайшими соседями, так как в противном случае полная энергия связи ядра была бы пропорциональна числу взаимодействующих пар в ядре, равному $0.5A~(A \rightarrow 1)$, и, следовательно, была бы квадратичной, а не линейной функцией числа частиц. Далее, из (1-1) следует, что масса ядра А пропорциональна кубу раднуса, т. е. объему ядра, что возможно только в том случае, если плотность ялерного вещества всегда одинакова. Постоянство энергии на один пуклоп и плотиости ялерного вещества лают основание уполобить ялро капле жилкости.

Как известно, в капле жидкости молекулы, находящиеся на поверхности, связаны с остальными молекулами лишь с одной стороны, т. е. слабее по сравнению с внутренними молекулами. Это обстоятельство вызывает появление поверхностного патяжения, под действием которого капля стремится принять шарообразную форму. Такое же явление должно иметь место и для атомных ядер. Чем больше диаметр ядра, тем больше в нем число поверхностных нуклонов, неполностью окруженных другими нуклонами. Поэтому суммарный эффект поверхностного натяжения, уменьшающий энергию связи ядра, растет с увеличением массового числа A. Согласно (1-1) радус ядра пропорционален $A^{1/a}$, следовательно, поверхность ядра пропорциональна $A^{2/a}$. Суммарный эффект поверхностного натяжения тоже пропорционален $A^{2/a}$, а величина этого эффекта, отнесенная

к одному нуклону в ядре, очевидно, будет пропордиональна $A^{\eta_5} : A = A^{-\eta_5}$. Отсюда следует, что для элементов с малым массовым числом эффект поверхностного натяжения резко снижает энергию связи, приходящуюся на один нуклон (рис. 1-2). В самом деле, когда нуклонов очень мало, то они

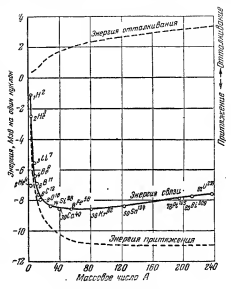


Рис. 1-2. Энергия связи на один нуклон в ядре; в зависимости от массового числа.

все находятся на поверхности ядра и, значит, все подвержены влиянию поверхностного эффекта. Для тяжелых элементов, наоборот, влияние поверхностного эффекта на энергию связи одного нуклопа относительно невелико. Кривая на рис. 1-2 показывает, что у этих элементов абсолютная величина энергии связи на один нуклоп с увеличением массового числа постеленно снижается. Это объясняется главным образом действием кулоновского отталкивания протонов. Энергия этого отталкивания протонов.

нальна величине Z^2R^{-1} или $Z^2A^{-1/s}$. Будучи отнесена к одному нуклочу, она становится пропорциональной $Z^2A^{-1/s}:A=Z^2A^{-1/s}$. Как показывает подсчет, эта энергия растет с увеличеннем массового числа.

Что касается энергии притяжения нуклонов, обусловленной действием ядерных сил, то она не точно пропорциональна величине A, а иесколько зависит от соотношения числа протонов и нейтронов в ядре. Эмергия притяжения, приходищаяся на один нуклон, имеет максимальную величину для таких взотопов, у которых число нейтронов в ядре равно числу протонов. У таких изотопов массовое число равно удвоенному атомному номеру: A = 2Z.

1-3. РАДИОАКТИВНОСТЬ

Отношение числа нейтронов к числу протонов в ядрах атомов блязко к еднице только для первых 20 элементов периодической системы Менделева. Далее оно начиниет расти в конце таблицы праближается к значению 1,6. Избыток нейтронов в ядрах более тяжелых элементов необходям для того, чтобы преодолеть электростатическое отталкивание между протонами. Наиболее сильное отталкивание испытывают протоны, иаходящиеся в поверхностном слое ядра. Если счатать, что Z-1 протонов действуют на одия виенияй протон как заряд (Z-1)e, помещениый в центре ядра, то сяла отталкивания

$$F = \frac{(Z-1)e^2}{R^2}. (1-8)$$

Присутствие нейтронов в ядре увеличивает радиус ядра R я тем самым ослабляет отталкивание внешних протонов. Избыток иейтронов в ядре над протонами до некоторой степени компенсирует растущее отталкивание протонов. Но, с другой стороиы, этот избыток, как указано в конце предыдущего параграфа, несколько уменьшает энергию притяжения, приходящуюся на один нуклон. Поэтому существуют верхний и нижний пределы для отиошения числа иейтронов к числу протонов, при котором ядро сохраняет свою устойчивость. Если отношение числа нейтронов и протонов в ядре какого-либо атома находится вне этих пределов, то такое ядро оказывается радиоактивным. С течением времени наступит момент, когда оно распадется и превратится в более устойчивое ядро. Если ядро содержит больше нейтронов, чем это необходимо для его устойчивости, то происходит превращение иейтрона в протон, сопровождающееся испусканием электрона, называемого в этом случае отрицательной в-частицей (β-). Если радиоактивность ядра вызвана избытком протонов, то происходит превращение протона в нейтрон, сопровождающееся испусканием позитрона, т. е. положительного электрона, называемого в этом случае положительной β -частицей (β^+). Иногда ядро

становится устойчивым только после нескольких отридательных или положительных β -распадов.

Ядра некоторых изотопов тяжелых элеменгов, начимая с висмута, у которых отношение числа нейтронов к числу протонов лежит неже предела устойчивости, иопытывают α-раопад, при котором происходит испускание ядром α-частицы, представляющей собой полностью моинзированный атом телия. Так как ядро атома гелия состойт из двух протонов и двух нейтронов, то испускание α-частицы повышает избыток иейтронов над протонами в ядре тяжелого элемента.

Существует еще одив вид радиоактивного превращения, это к называемый *k*-захват, при котором ядро захватывает электрон из ближайшей к ядру *k*-оболочки, в результате чего одии из протонов ядра превращается в иейтрон. *k*-захват испытывают

радиоактивные ядра с недостаточным содержанием нейтроиов.

Таким образом, существуют четыре гипа радиоактивных превращений: Втраспад, втраспад, ограспад и к-захват. К ним можно добавить пятый тип—это так называемые изомерные переходы, о которых говорится дальше (см. стр. 27).



Рис. 1-3. Спектр бета-излучения.

Многае из этих превращений сопровождаются испускаимем ядром атома γ-лучей, представляющих собой коротковолновое электромагиятное излучение,

Для работы ядерных реакторов существенное значение имеег только β -распад, поэтому рассмотрим его более подробно.

При в-распаде ядра атомов радиоактивного элемента испускают в-частицы разных энергий, образующих сплошной спектр (рис. 1-3). Этим β-частицы существенио отличаются от а-частиц. испускаемых различными атомами одного и того же вещества всегда с одинаковой энергией. Между тем разность энергий ядер до и после β-превращения одинакова и всегда равна верхней границе энергин данного β-спектра. Так как подавляющее большинство в-электронов имеет значительно меньшие энергии, то возникает вопрос: куда же теряется значительная часть энергии в-излучения, соответствующая разности между максимальной и средней энергиями частиц в β-спектре? Эта часть составляет около двух третей суммарной энергии в-распада. Эта энергия уносится нейтральными микрочастицами, названными «нейтрино» (по итальянски — маленький нейтрон), излучаемыми одповременио с в-частицами. Непосредственио обиаружить эти частицы долгое время не удавалось, так как из-за отсутствия электричеокого заряда и магнитного момента нейтрино почти совершенно не поглощаются веществом и не вызывают в нем ионизации.

Необходимо подчеркнуть, что электроны, позитроны и нейтрино нельзя считать составными частими ядра. Хотя при β-распаде эти частицы вылетают из ядра, но до момента распада их в ядре не было. Они возникают из ядерного поля в самый момент излучения. Этот процесс аналогичен возникновению рентгеновских кваитов из электронеских кваитов из электронной оболочки атома или световых квантов (фотонов) во внешней части оболочки.

При каждом отрицательном β-превращении один из нейтронов ягра переходит в протон, вследствие чего атомный номер уаеличивается на единацу, но массовое число не взменяется. При положительном β-превращении один из протонов ядра переходит в нейтрон, агомный номер уменьшается на единицу, массовое же число остается неизменным. Следовательно, каждое β-превращение приводит к появлению атома нового элемента, атомный номер которого на единацу больше (βт) или на единицу меньше (βt) атомного номера исходного элемента, а массовое число такое же, как у исходного элемента.

Для полной характеристики радиоактивного злемента недостаточно указать только тип радиоактивного распада. Необходимо еще знать скорость, с которой происходят радиоактивные превращения в данном элементе. Опыты показали, что внешние условия, такие, как температура, дааление, магнитное поле и т. п., не влияют на скорость радиоактивных превращений. Эта скорость не зависит от того, саободны ли атомы радиоактивного элемента или они находятоя в химическом соединении с другими элементами, и только для k-захвата в этом случае иногда наблюдается очень незначительное различие в скорости реакции.

Радиоактивный распад зависит только от внутреннего состояния ядра. Следовательно, для каждого атома радиоактивного элемента вероятность испытать распад должна быть одинаковой и она не может зависеть от того, сколько атомов уже распалось. Это означает, что в единицу времени распадается всегда одна и та же часть еще нераспавшихся атомов. Обозначим через N число ядер, не распавшихся к моменту t, и через λ — долю ядер, распадаюцихся в единицу времени. Тогда убыль ядер

$$-dN = \lambda N dt. ag{1-9}$$

Интегрируем это уравнение, считая, что при $t\!=\!0$ число нераспавшихся радиоактивных ядер равно N_0 :

$$N = N_o e^{-\lambda t},\tag{1-10}$$

Величина а называется постоянной распада радиоактивного

элемента. Ее размерность $ce\kappa^{-1}$. Обратная величина

$$t_m = \frac{1}{\lambda} ce\kappa \tag{1-11}$$

представляет собой среднюю продолжительность жизни атома цанного радиоактивного элемента.

Для характеристики скорости радиоактивного распада пользуются периодом полураспада T, т. е. временем, в течение которого распадается половина всех атомов данного радиоактивного изотопа. Если принять в $(1\cdot10)$ значение $N=\frac{1}{2}N_0$, то по-

$$\frac{1}{2} = \frac{N}{N_0} = e^{-\lambda T}$$
,

откуда

аучим:

$$T = \frac{\ln 2}{h} = \frac{0.6931}{h} = 0.6931 t_m. \tag{1-12}$$

Периоды полураспада радиоактивных изотопов имеют самые различные значения: от ничтожных долей секуиды до нескольких миллиардов лет.

Некоторым радиоактивным элементам свойствения так называемая ядерная изомеряя: эти элементы могут иметь ядра, сотоящие из одинакоаого числа протонов и нейтроиов, но обладающие различными периодами полураспада. Переход таких ядер из одного состояния в другое (изомерный переход) сопронождается излучением у-кванта или одного из внутренних элекронов оболочки атома.

Существуют естественно-радиоактивные и искусственно-рачноактивные элементы. Радиоактивны все тяжелые элементы, расположенные а конце периоднческой таблицы, начиная с потоння (Z=84). Из этих элементов распространены в природе голько торий и уран. У трех легких элементов — калия, рубидия и самария — найдены радиоактивные изотопы, встречающиесь природе. Периоды полураспада у этих естественно-радиоактивпых изотопов огромны — порядка 108—1011 лет, чем и объясияется то обстоятельство, что эти изотопы сохранились в природе, иссмотря на свою радиоактивность.

Искусственная радиоактивность является следствием тех или иных ядерных реакций, происходивших в веществе. Искуственно-радиоактивные изотопы возникают при бомбардировке идер атомов различных элементов α-частицами, дейтронами, протонами и нейтронами. В настоящее время известно более 600 искусственно-радноактивных изотопов. Их получают главным образом путем облучения образцов в ядерных реакторах.

Во время работы ядерного реактора вследствие нейтронного облучения становятся в той или иной степени радиоактивными все матерналы, находящнеся внутри биологической защиты, окружающей реактор. Эти материалы, как говорят, пряобретают наведенную активность.

Представляет интерес отметить, что нейтроны в свободном состоянии являются радиоактивными частящами. Их период по-мураспада составляет 12,8 мин. При распаде нейтрон превращается в протон и испускает электрон и нейтрино, т. е. претерпевает реакцию β-распада. Таким образом, радиоактивность нейтрона в отличие от радиоактивности химических элементов зависит от его связей со средой, в которой он находится.

Литература

1. Э. В. Шпольский, Атомная физика, т. I и 11, Гостехтеоретиздат, Москва, 1949.

2. В. Гейзенберг, Физика атомного ядра, Гостехиздат, Москва, 1947.

Глава вторая

ЯДЕРНЫЕ РЕАКЦИИ

2-1. СВОЙСТВА И ТИПЫ ЯДЕРНЫХ РЕАКЦИЙ

При определенных условиях ядра атомов могут вступать в реакцию с ядрами атомов нанболее легких элементов: водорода (протоны и дейтроны) и гелия (с-частицы), а также с нейгропами. Известны также ядерные реакции, происходящие под лействием гамма-лучей. В результате ядерных реакций измепяется состав ядер, что во многих случаях приводит к преврапению одних химических элементов в другие.

Впервые искусственное превращение элементов удалось осуществить в 1919 г. английскому фазику Резерфорду, одному из основателей наукн об атомном ядре. Бомбардируя азот с-частицами, он превратил атом азота в атом кислорода. Эта реакция проходит две стадии. Сначала происходит захват с-частицы ядром азота:

$$_{2}N^{14} + _{9}He^{4} \rightarrow _{9}F^{18}*$$

Заряд полученного ядра определяется суммированием зарямаро ядер азота и гелия. Ои равен 9, следовательно получено
ядро изотопа фтора. Его массовое число равно сумме массовых
чисел реагирующих ядер, т. е. 18. Это — радмоактивный изотоп
фтора с пернодом полураспада 107 мин. Звездочкой отмечено,
что это ядро обладает избытком энергии по сравнению с основпым состоянием или, как говорят, находится в возбужденном
состоянии. Через очень короткий промежуток времени порядка
10-14 сек, называемый временем жизни возбужденного ядра, это
ядро теряет избыточную энергию, испуская протон, т. е. ядро
атома водорода, и превращается в устойчивый изотоп кислорода:

$$_{9}F^{18*} \rightarrow {_{8}O^{17}} + {_{1}H^{1}}.$$

Избыточная энергия выделяется в виде кинетической энергии идер O^{17} и H^1 , разлетающихся с большими скоростями. Обычно ядерные реакции записывают, опуская промежуточ-

ное ядро:

 $_{7}N^{14} + _{2}He^{4} \rightarrow _{8}O^{17} + _{1}H^{1}$

$$N^{14}(\alpha, p) O^{17}$$
.

В такой записи N14 означает ядро — мишень; а — падающая частица: р — испускаемая частица — протон и О17 — остаточное ядро или ядро отдачи. Другие частины означают символами: n — нейтрон: d — дейтрон и γ — гамма-квант.

Ядерные реакции, вызываемые не нейтронами, не имеют существенного значения для работы ядерных реакторов и поэтому в дальнейшем не рассматриваются.

Ядерные реакции, вызываемые нейтронами, проходят с образованием промежуточного ядра, называемого также составным ядром. Необходимо отметить, что составное ядро может бытьядром устойчивого изотопа, а ядро отдачи может принадлежать

радиоактивному изотопу. Так, например, нейтроны, производимые в атмосфере земли космическими лучами, взаимодействуют

с азотом воздуха по реакции

$$N^{14}(n, p) C^{14}$$
,

в которой промежуточным ядром является устойчивый изотоп азота N15, а ядром отдачи — радиоактивный изотоп углерода. С14 с периодом полураспада 5100 лет. Существенным для составного ядра является то, что оно обладает энергией возбуждения, т. е. избытком энергии по сравнению с энергией такогоже ядра, находящегося в основном состоянии. Энергия возбуждения, приобретаемая ядром при захвате нейтрона, равна кинетической энергии захваченного нейтрона плюс энергия его связи в составном ядре. В самом деле, чтобы удалить нейтрон из ядра, необходимо израсходовать энергию, равную его энергии связи в ядре. Значит, при слиянии нейтрона с ядром такое же количество энергии должно освободиться. Эта энергия, а также жинетическая энергия нейтрона передаются в виде кинетической энергии всем нуклонам ядра и более или менее равномерно распределяются между ними. Происходит как бы нагревание ядерного вещества. Можно вычислить температуру возбужденного ядра, если воспользоваться зависимостью между кинетической энергией частии и их температурой, Согласно кинетической теории газов

$$\frac{mv^2}{2} = kT. \tag{2-1}$$

где m — масса частицы; v — ее скорость; k — постоянная Больимана, равная универсальной газовой постоянной R для 1 моля. деленной на число частиц в моле N_A , и T — абсолютная температура частиц. В левую часть (2-1) можно подставить энергию возбуждення, приходящуюся на один нуклон в ядре, выразив ее в эргах. Пусть, например, нейтрон попадает в ядро U238. Составное ядро представляет собой U239. Считая, что сумма кине-

гнческой эмергии и энергии связи для нейтрона равна 8 *Мэв*, нолучим энергню возбуждения на нуклон в эргах:

$$E_s = \frac{8}{239} 1.6 \cdot 10^{-6} = 5.36 \cdot 10^{-8} \text{ spr.}$$

Пользуясь (2-1), получим:

$$5,36 \cdot 10^{-8} = 1,38 \cdot 10^{-16} T$$

откуда

$$T = \frac{5,36 \cdot 10^{-8}}{1.38 \cdot 10^{-16}} \approx 4 \cdot 10^{8}$$

т. е. около 400 млн. град.

Такая колоссальная температура существует в ядре в течепие примерно 10-14 сек, после чего составное ядро переходит в основное состояние, испустив так называемые гамма-лучи за-

хвата, имеющие энергию 8 Мэв.

Рассмотренная реакция представляет собой пример реакции радиационного захвата, весьма распространенной в ядерных реакторах. Эта реакция заключается в захвате нейтрона без последующего испускания тяжелой частицы, вместо которой испускается гамма-квант. Сокращенно ее записывают так реакция (n, γ) .

Существует и обратная реакция (у, п), называемая фоторасщеплением или ядерным фотоэффектом. Эта реакция возникает со всеми ядрами, если энергия гамма лучей достаточна. Иснускаемые в этой реакции нейтроны называют фотонейтронами.

Для ядерных реакторов наибольшее значение имеют нейтронные реакции, приводящие к делению ядер. Их обозначают символом (n, f), где f — начальная буква слова fission (деление). Эти реакции подробно рассматриваются в дальнейшем.

Особым случаем взаимодействия между нейтроном и ядром атома является рассеяцие нейтронов атомными ядрами, играющее огромную роль в работе ядерных реакторов. Рассеянием называют процесс, единственным результатом которого является передача кинетической энергии от одной частицы к другой, в данном случае от нейтрона к ядру. Рассеяние может быть упругим или неупругим. При неупругом рассеянии ядро атома захватывает нейтрон, а затем испускает нейтрон с меньшей кинетической энергией, все еще оставаясь в возбужденном состоянии. После этого избыток энергии испускается с гаммалучами и ядро возвращается в свое основное состояние. В этом процессе книетнческая энергня системы нейтрон - ядро уменьшается за счет энергии гамма-излучения.

Прн упругом рассеямии кинетическая энергия полностью сохраняется. В этом случае столкновение нейтрона с ядром можно рассматривать как соударение двух идеально упругих шаров. В ядерных реакторах упругое рассеяние является значительно более распространенным процессом, чем неупругое, поэтому в рассмотрении неупругого рассеяния нет надобности.

Упругое рассеяние составляет сущность очень важного для ядерных реакторов процесса замедления нейтронов. Ряд последовательных упругих соударений нейтронов с ядрами атомов приводит к снижению энергин нейтронов до зиачений, примерно равных кинетической энергии атомов или молекул того вещества, в котором пронсходит рассеяние нейтронов. Такие нейтроны называют тепловыми или медленными нейтронами, так как в соответствии со снижением кинетической энергии нейтронов спижается и их скорость. Энергия тепловых нейтронов, определяемая температурой вещества-замедлителя, может быть подсчитана по формуле (2-1), из которой можно определить также скорость этих нейтронов.

$$\frac{mv^2}{2} \text{ ppr} = \frac{kT}{1.6 \cdot 10^{-12}} \, 98. \tag{2-2}$$

Принимая, например, $T = 293^{\circ}\,\mathrm{K}$, получим энергию теплового нейтрона при температуре $20^{\circ}\,\mathrm{C}$:

$$E = \frac{1.38 \cdot 10^{-10.293}}{1.60 \cdot 10^{-12}} = 0.0253 \ \textit{98}.$$

Скорость теплового нейтрона

$$v = 13.8 \cdot 10^5 \, \text{VE} = 1.28 \cdot 10^4 \, \text{VT} \, \text{c m/cer}.$$
 (2-3)

При температуре 20° С скорость нейтрона

$$v = 1,28 \cdot 10^4 \sqrt{293} = 2,2 \cdot 10^5 \text{ cm/cek}.$$

Нейтроны с энергией порядка 1 *Мэв* и выше называют быстрыми нейтронами. Между быстрыми и тепловыми находятся промежуточные нейтроны.

2-2. ВЕРОЯТНОСТЬ ЯДЕРНЫХ РЕАКЦИЙ

Прн прохождении нейтронов сквозь вещество между нейтронами и ядрами атомов вещества происходят взаимодействия всех трех тнпов, рассмотренных выше, т. е. рассеянне, захват н деление, последнее, конечно, в том лишь случае, если ядра атомов вещества делятся нейтронами даиных энергий. Часть нейтронов пройдет через вещество, не испытав никакнх взаимолействий с его атомами.

Если вещество повсюду однородно, а нейтроны имеют одниаковые энергни и одно и то же направление, то вероятность участвовать в ядерной реакции какого-либо определенного типа должна быть одннаковой для всех нейтронов и всех атомов вешества, пронназваемых пучком нейтронов. Это означает, что закон, количественно определяющий взаимодействие между нейтронами и ядрами, должен иметь чного статистический харакгер подобно закону радиоактивного распада. Количество нейгронов, взаимодействующее с ядрами атомов вещества, должно быть пропорциональным числу нейгронов в пучке I, числу атомов вещества в единице объема N н длине пути пучка нейгронов в веществе dx:

$$-dI = \sigma I N dx. \tag{2-4}$$

Здесь σ — коэффициент пропорциональности. Обозначим через I_0 число нейтровов, падающих под прямым углом на плоский слой вещества толщиной x, и через I_x — число нейтронов, выходящих из слоя. Интегрируя (2-4), получим:

$$I_x = I_0 e^{-\sigma N x}. (2-5)$$

Так как N имеет размерность cm^{-3} , x-cm, то коэффициент пропорциональности σ должен иметь размерность cm^2 . Он называется эффективным поперечным сечением ядра и представляет собой меру вероятности данной ядерной реакции. Если представить себе вокруг ядра атома сферу с радиусом $r=\sqrt{\frac{\sigma}{\pi}}$, то только нейтрон, пересекающий эту сферу, может вступить в реакцию с ядром. Каждому изотопу свойственны свои значения σ , различные для разных ядерных реакций. Таким образом, существует поперечное сечение рассеяния σ . Все эти эффективные поперечные сечения наменяются не только от изотопа к изотопу, но также в зависимости от энергии нейтронов.

В табл. 2-1 приведены значения эффективных сечений для некоторых элементов и для сравнения с ними — геометрические поперечные сечения ядер, подсчитаниме исходя из зависимости (1-1). Поперечные сечения ядер выражают в барнах; 1 бари равен 10^{-24} см². Следует запомнить, что во все расчетные формулы значения эффективных поперечных сечений подставляют в см². Приведенные в табл. 2-1 эффективные поперечные сечения подсчитаны для тепловых нейтронов с энергией 0,0253 эв (t = 20° C). В таблиде указаны также полные эффективные поперечные сечения, равные сумме поперечных сечений рассеяния и поглошения.

Эффектавные поперечные сечения рассеяния слабо изменяются от нзотопа к изотопу и для подавляющего больщинства злементов находятся в пределах 1—10 барн. Но сеченач поглощения могут иметь резко различные величны у разных изотопов, даже для одного и того же химического элемента. Так. например, у водорода Н¹ сечение поглошения в 720 раз больше, чем у дейтерия Н². Как показывает табл. 2-1, сечение поглощения может очень сильно отличаться от геометрического поперечного сечения ядра. Например, у дейтерия сечение поглощения почти в 240 раз меньше сечения ядра, а у ксенона-135 оно презышает сечение ядра более чем в 1 млн. раз. Этн соотношения

Поперечные сечения ядер для тепловых нейтронов (о=2200 м/сек)

			Поперечные	сечени:	я, барн	
Элем е нт	Симпол	pacces- tim s	поглощения**	деле- ния о _ў	шолное [©] ioi	геомет- риче- ское ^G геом
Водород	H1	38*	0,332	_	38,332	0,07
Дейтерий	H2	7*	0,46.10-3		7,00	0,11
Бериллий	Be ⁹	7	10-10-3	I —	7,00	0,30
Bop***	В	4	735	-	759	0,35
Углерод***	C	4,8	3,2.10-3		4,80	0,37
Алюминий	A 127	11,4	0,23	I —	1,63	0,64
Железо***	Fe	11	2,53	-	13,53	1,03
Ксенон	Xe135	I - I	$2.72 \cdot 10^{6}$	l —		2,20
Уран	U233	[883	532		2,64
·•	U235	10	694	582	704	2,65
	U238	8,2	2,73	0	10,93	2,67
Плутоний	Pu239	9,6	1 025	738	1034.6	2,67

* В виде газа.

** Сеченно деления от входит в величных сечения поглощения од.

*** [Ірпродная смесь изотопов.

приводят к мысли, что геометрическая интерпретация эффективного поперечного сечения как некоторой площади — совершению условна и что правильнее считать величину о только мерой вероятности ядерной реакции. Эта мысль, конечно, справедлива, но тем не менее, по-видимому, было бы неправильным предполагать, что величина о совершенно не зависит от геометрических соотношений в мире атома и нейтрона. Для того, чтобы разобраться в этом вопросе, необходимо вспомнить о волновых свойствах вешества.

На протижении почти двух столетий в физике шла борьба между двумя различными воззрениями на природу видимого света. Согласно одному из этих воззрений, восходящему к Ньютону, свет представляет собой поток частиц, согласно другому, основоположником которого был Гюйгеис, свет есть волнообразное колебание некоторой среды, заполняющей мировое пространство. К концу XIX в. эта борьба, казалось, завершилась победой волновой теории, поскольку в физике стало общепризнанным, что как видимый свет, так и другие виды известных к тому времени излучений (тепловое излучение, ультрафиолетовые лучи, волны Герна) представляют собой волнообразные колебания напряженности электромагнитиого поля, различаюшиеся только длиной волны. Но лучи, открытые в 1895 г. Рентгеном и названные им из-за загадочности их свойств Х-лучами, обнаружили при дальнейшем их изучении свойства, присущие потоку частиц. Оказалось, что эти лучи обладают очень короткой длиной воли (порядка 10-7-10-8 см) и что при таких длиплу электромагнитиые волны ведут себя в некоторых отношешиях, как частицы. С другой стороны, было доказано, что элекгропы и другие микрочастицы во многих случаях ведут себя не кли частицы, а как волны, подчиняясь установленным для элекгромагантных волн законам интерференции и дифракции. Так голялось представление о двойственности микрочастиц, ведущих стбя в одинх случаях, как частицы, в других — как волны. 15 1924 г. французский физик де Бройль высказал предположение, что все частицы независимо от их размеров, массы и скорюсти обладают волновыми свойствами и что частице, имеющей миссу т и движущейся со скоростью v, соответствует волна влицой

$$\lambda = \frac{h}{mv}, \qquad (2-6)$$

те h—так называемая постоянная Планка, равная 6,627 × 10⁻²⁷ эрг·сек. Эта волна получила название «волны де Бройчи». Волны де Бройчи». Волны де Бройчи». Волны де Бройчи» волнами, хотя их длины могут быть такими же, как длины псктромагнитных волн, соответствующих рентгеновским или пимма-лучам. Волны де Бройля—это волны вещества. Для члкрочастиц длины волн де Бройля пичтожно малы, и поэтому их наличием можно пренебречь. Так, например, для пули вегом 10 г. детящей со скоростью 1000 м/сек,

$$\lambda = \frac{6,627 \cdot 10^{-27}}{10 \cdot 1000 \cdot 100} = 6,627 \cdot 10^{-88} \text{ cm.}$$

Но для микрочастип, даже движущихся с большими скоростями, длины воли де Бройля вполне сопоставимы с размерами симих частиц. Так как кинетическая энергия частицы $E=\frac{1}{2}\,mo^2$, по соотношение (2-6) можно преобразовать:

$$\lambda = \frac{h}{\sqrt{2mE}} c_M. \tag{2-7}$$

В эту формулу m входит в граммах, E — в эргах и h — и эрг \cdot се κ . Если выразить E в электроновольтах и подставить κ (2-7) массу иейтрона $m=1,6746\cdot 10^{-24}$ г, то получим формулу для длины волны иейтрона:

$$\lambda = \frac{6,627 \cdot 10^{-27}}{V \cdot 2 \cdot 1,6746 \cdot 10^{-22} \cdot 1,60 \cdot 10^{-12} \cdot E} = \frac{2,863 \cdot 10^{-9}}{V \cdot \overline{E}} c M. \tag{2-8}$$

Согласаю этой формуле быстрому нейтрону с энергией $2\cdot 10^6$ $_{96}$ соответствует длина волны $\lambda=2\cdot 10^{-12}$ см, т. е. порядка раз-

мера ядра. Для теплового нейтрона с энергней E = 0,025 sample sample получим:

$$\lambda = \frac{2,863 \cdot 10^{-9}}{V_{0,025}} = 1,8 \cdot 10^{-8} cm$$

т. е. длина волны превышает размер ядра в 104 раз и по порядку величны близка к размерам атомов.

Следовательно, если рассматривать столкновение нейтрона с ядром как взаимодействие нейтронной волны с ядром, то можно прийти к выводу, что аероятность такого взаимодействия для медленных нейтронов должна быть значительно больше, чем для быстрых. Это означает, что эффективное поперечное сечение должио расти с уменьшением энергии нейтроноа. Опыт полностью подтаерждает этот выаол.

Непосредстаенные нзмерення асличны эффективного поперечного сечення поглощения, проведенные для очень большого чела изотопов, показалн, что для большинства ядер крнаая зависимости σ_a от энергин нейтронов состоит из трех участков. В области малых энергий σ_a изменяется обратно пропорционально корию квадратному из энергии нейтрона, или, что го же самое, обратно пропорционально скорости нейтрона. Это так называвемая область $\frac{1}{\nu}$. За этой областью следует резонансная

область, характеризуемая наличием резонансных пикоа: для

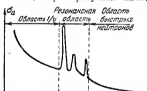


Рис. 3-1. Эффективное поперечное сечение поглощения в зависимости от энергии нейтроизв.

резонансных ликоа: для определенных значений энергии нейтрона эффектнаное поперечное сечение ядра резко аозрастает, а затем ановь падает. Некоторые изотопы имеют голько один резонансный пик, другие — даа и больше. В резонансной области для узких пределоа изменений величины энергии нейтрона поперечные сечепия возрастают очень резко,

виогда в сотни и тысячи раз. За областью резопанса попроцения продолжает уменьшаться с увеличением энергии. Это — область быстрых нейтронов. Общий ход завнеимости $\sigma_{\sigma}=f(E)$ такого типа представлен на рис. 2-1.

Многие ядра имеют резонансные пики в области быстрых нейгронов. Большинство легких ядер н иекоторые тяжелые не обладают резонансным поглощением. Поперечное сечение поглощения для этих ядер, за немногним нсключениями, по порядку величины примерио такое же, как сечение рассеяния, а для очень ограниченного числа элементов, применяемых в качестве 36 имедлителей, теплоносителей и конструкционных матерналов иктивной зоны ядерных реакторов, сечение поглощения для тепчених нейтронов составляет десятые, сотые и даже тысячные поли бариа.

Совершенно нной ход имеют кривые эффективных поперетных сечений поглощения для реакций, вызываемых протонами, оттронами и с-частицами, т. е. положительно заряженными частицами. В этих случаях при малых энсргиях частиц кулоновыме силы отталкивания исключают возможность попадания частин в ядро, и для осуществления ядерных реакций необходимо собщить этим частицам энергию, достаточную для преодоле-

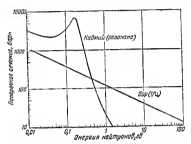


Рис. 2-2. Логарифмический график эффективных поперечных сечений поглощения для бора и кадмия.

пия потенциального барьера ядра (см. рис. 1-1). Но при дальпейшем повышении энергии эффектнаиое поперечное сечепле пачннает уменьшаться с ростом энергии так же, как для нейгронных реакций. Эффектианые сечення для реакций, аызываемых заряженными частнцами, ие превышают геометрического сечения ядра, поскольку в этих случаях нз-за аысокой энергин частни плина аолим де Бройля меньше диаметра ядра.

Для проектировання ядерных реактороа и исследования их работы необходимо располагать данными по эффективным поперечным сечениям всех веществ, входящих в состав актучной
зоны и отражателя. Эти данные для различных изотопов и различных значений энергин нейтронов определены экспериментальным путем. Обычно их представляют в виде кривых, построенных в логарнфмическом масштабе. В этом масштабе область $\frac{1}{v}$ нзображается прямой линией. В качестве примера на
рис. 2-2 приведен логарнфмический график поперечных сечений
поглощения для бора и кадмия.

При проведении физических расчетов ядерных реакгоров главным образом приходится иметь дело с эффективными поперечными сечениями ядер для тепловых нейтронов. Эти значения сведены в таблицы, которыми и пользуются при расчетах. Одна из таких таблиц имеется в конце этой книги.

2-3. ДЕЛЕНИЕ ЯДЕР

История открытия деления ядер урана представляет собой поучительный пример того, с какой трудностью происходит усвоение новых идей в науке. В 1934 г. итальянский ученый Энрико Ферми проводил в Риме опыты по поглощению нейтропов разными элементами, в том числе ураном. Было обнаружено, что облучение урана быстрыми и медленными нейтроиами дает радиоактивные ядра с разными периодами полураспада. Ферми предположил, что эти ядра принадлежат трансурановым элементам, т. е. элементам с атомным номером выше 92, возникающим в результате в-распада ядер урана, захвативших нейтроны. По таблице Менделеева элемент 93, следующий за ураном, должен быть химическим аналогом марганда. Поэтому, чтобы проверить предположение Ферми, в облученный нейтронами раствор урановой соли была добавлена соль марганца и затем был выделен осадок в виде окиси МпО2. Значительная часть активности перещла в осадок. Это, казалось, подтверждало предположение Ферми.

В том же 1934 г. немецкий химик Ида Ноддак подвергла критике предполагаемое открытие трансуранового элемента с атомным номером 93. Она указала, что большое число различных элементов могло быть осаждено из раствора вместе с двуокисью марганда, и высказала предположение о том, что под действием нейтронной бомбардировки ядра урана могут распадаться на ядра элементов с меньшими атомпыми номерами. Однако физики сочли это предположение совершенно неправдоподобным и вернулись к нему только через 5 лет, после того как немецкие химики Ган и Штрасман неоспоримо доказали появление бария (Z=56, $A=130\div145$) в уране и тории после облучения их пейтронами. К этому времени уже многие физики в разных странах вплотную подошли к постановке проблемы деления ядра урана. В 1938 г. Ирен Кюри и югославский физик П. Савич, работавший тогда в Париже, выделили из облученного нейтронами урана элемент с периодом полураспада 3,5 ч, осаждавшийся вместе с лантаном, и у них появилась было мысль о делении ядер урапа, от которой они, одпако отказались под влиянием работ других ученых, запимавшихся понсками грансурановых элементов. В январе 1939 г., сразу же после опубликования Ганом и Штраеманом своей работы, Фриш и Лиза Мейтнер, эмигрировавшие к этому времени из Германии в Данию и работавшие в лаборатории Нильса Бора в Копенгагене, и Фредерик Жолио-Кюри в Париже опубликовали первые результаты своих работ по делению ядер урана. Вскоре стало ясно, что процесс деления ядер открывает широкие перспективы

перед наукой и техникой.

Уже к середине 1940 г. было проведено и опубликовано мното исследовании по делению ядер урана, тория и протактиния и был установлен ряд важнейших фактов, относящихся к этому процессу. Было найдено, что деление тория и протактиния вызывается только быстрыми нейтронами, а урана — как быстрыми, так и тепловыми, причем тепловые нейтроны вызывают деление U^{235} , но не U^{238} , и вероятность деления U^{255} тепловыми нейтронами значительно больше, чем быстрыми. Было определено, что количество энергии, освобождаемой при делеини ядра урана, составляет около 200 Мэв и что при каждом акте деления испускается от одного до трех нейтронов. Эти, а также другие данные, полученные учеными, давали основания предполагать возможность осуществления самоподдерживаюшейся цепной реакции деления ядер. Теоретический расчет такой реакции был опубликован советскими учеными Я. Б. Зельдовичем и Ю. Б. Харитоном в 1940 г. 2 декабря 1942 г. в Чикаго группа физиков во главе с Энрико Ферми, эмигрировавшим к этому времени из Италии в США, впервые получила такую реакцию в установке, загруженной природным ураном.

Уже на ранней стадии исследовательских работ было устаповлено, что наибольший выход дает деление ядер природного изотопа урана U²⁵⁵ медленными нейтронами. Ядервая реакция проходит с образованием мгновению исчезающего промежуточ-

пого ядра в виде U236:

$$_{0}n^{1} +_{92}U^{235} \rightarrow_{92}U^{236}$$
 (2-9)

$$_{92}U^{236^*} \rightarrow _{z_1}F^{A_1} + _{z_2}F^{A_2} + 2.5_0n^1.$$
 (2-10)

Символ on¹ означает нейтрон, а символы $_{Z}$ F^{A1} и $_{Z}$ F^{A2} относятся к двум осколкам деления, представляющим собой радиоактивные многократно ионизированиме атомы различных элементов из средней части периодической таблицы Менделеева. В среднем на каждый акт деления U²³⁵ испускается 2,5±0,1 нейтрона, что и указано в (2-10). Кроме того, процесс деления сопровождается испускаением гамма-квантов и β-частип. Необходимо отметить, что не всегда поглощение теплового нейтрона приводит к делению ядра U²³⁵. Приблизительно 15% ядер U²³⁶ ие делится, а переходит в основное состояние, теряя набыточную энергию — энергию возбуждения — путем излучения гамма-квантов; другими словами, часть ядер U²³⁶ испытывает реакцию радващионного захвата.

Из (2-10) следует, что атомные номера и массовые числа двух осколков деления U²³⁵ должны удовлетворять соотношениям:

$$Z_1 + Z_2 == 92;$$
 (2-11)

(2-12)

где ν — число быстрых нейтронов, испускаемых в акте деления, равное 2 или 3. Следовательно, A_1+A_2 может равняться 234 или 233. Статистическое распределение масс осколков представлено на рис. 2-3, из которого видно, что наиболее вероятные значения масс — это $A_1 \approx 95$ для легкого осколка и $A_2 \approx 139$ для тяжелого осколка. Такие осколки получаются в 6.5% всех делений. Наиболее легкие осколки имеют массовое число $A_1 = 72$ и наиболее

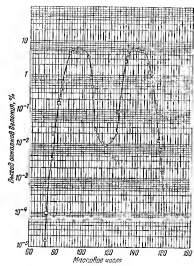


Рис. 2-3. Выход осколков при делении U²³⁵ тепловыми нейтронами.

тяжелые A_2 =162. H_3 рис. 2-3 видно, что число таких осколков составляет около $10^{-5}\%$. Случаи симметричного деления, когда A_1 = A_2 , составляют около $10^{-2}\%$. Резко выраженная асимметрия масс осколков является характерной особенностью процесса деления ядер атомов урана нейтронами.

Некоторые характеристики осколков деления U²³⁵, имеющих иаибольший выход, приведены в табл 2-2.

		 _				
		_			Легкий осколок	Тяжелы <u>й</u> осколок
Массовое число A . Атомный номер Z . Энергия E. Мэв	i	:	:	:	95 38 (Sr) ~100	139 54 (Xe) ~70
Скорость v ₀ , см/сек Ионный заряд		:	:	:	1,4·109 20e	1,0.10° 22e

Среди осколков деления обнаружены атомы более чем 30 разлачных элементов. Все этн атомы радиоактивны, так как их идра обладают избытком нейтронов. Ядро $_{92}$ U²³⁸ содержит 236—

алуа сомадают изоытком неитронов, Ядро $_{20}$ $_{20}$ содержит 236—92 = 144 нейтрона. Как было указано, у осколков делення, имеющих нанбольший выход, массовые числа равны A_1 = 95 н A_2 = 139, а нх атомные номера Z_1 = 38 и Z_2 = 54. Самые тяжелые чстойчивые нзотолы с такими номерами — это стронций $_{38}$ Sг⁸ м ксенон $_{54}$ Xe¹³⁶. Они содержат в сумме (88—38) + (136—54) = $_{50}$ + 82 = 132 нейтрона Следовательно в двух состоять и сумме (88—38) + (136—54) =

50+82=132 нейтрона. Следовательно, в двух осколках деления ядра 92U²³⁵ нмеется 144—132=12 избыточных нейтронов. Копечно, ядро может разделиться примерно 30 различными способами, но и в других случаях деления получается приблизнтельно такое же колнчество набыточных нейтронов. Из них два илн трн нейтрона непускаются осколками тотчас же после делеиня. Это так называемые мгновенные нейтроны деления с энергней в среднем около 2,5 Мэв на нейтрон. Остаются девять или. десять нейтронов, т. е. по четыре-пять избыточных нейтрона на каждый осколок делення. Небольшая часть этих нейтронов, составляющая в сумме около 0,75% общего числа мгновенных исйтронов делення, испускается некоторыми продуктами распача осколков делення в продолжение нескольких минут после кта деления. Эти нейтроны называют запаздывающими их мергня равна в среднем около 0,5 Мэв. Несмотря на то, чтоэтих нейтронов мало, они играют очень большую роль в регулировании мощности ядерных реакторов, которое без этих запазчывающих нейтронов было бы сильно затруднено. От остальных избыточных нейтронов осколки деления освобождаются путем носледовательных трех-четырех в-распадов, каждый из которых сопровождается испусканием электрона; при этом один из нейгронов ядра переходит в протон. Каждое осколочное ядро имеет свою цепочку распада. В качестве примера приведем цепочку распада, оказывающего большое влияние на работу реактора, как это булет показано в гл. 4:

$$_{,2}$$
Te¹³⁵ $\xrightarrow{\mathbf{Z}_{HHR}}$ 53 $\mathbf{J}^{135} \xrightarrow{\mathbf{G}_{,7}} \xrightarrow{\mathbf{v}} {}_{54}$ Xe¹³⁵ $\xrightarrow{9,2} \xrightarrow{\mathbf{v}} {}_{55}$ Cs¹³⁵ $\xrightarrow{2,1*10^6} \xrightarrow{Aem} {}_{56}$ Ba¹³⁵ (устойчив). (2-13)

Под стрелками указаны периоды полураспада. Радиоактивный распад осколков деления приводит к появлению в делящемся материале новых изотопов, общее число которых через короткий промежуток времени после начала деления достигает примерно 200.

Важнейшим результатом деления является выделение энергии. Негрудно указать происхождение этой энергин и подсчитать ее величину. Из рис. 1-2 видно, что энергия связи на один нуклон в ядре для массовых чисел 80—140, которыми обладает большинство осколков деления, составляет в среднем около 8,35 Мэв, а для ядра атома урана энергия связи — всего лишь 7,5 Мэв на нуклон. Разность полной энергии связи ядра урапа, содержащего 235 нуклонов, и суммарной энергии связи образующихся из него двух ядер осколков деления приблизительно равна

$$(8,35 - 7,5)235 \approx 200 Mag.$$

Если бы можно было «растацить» по иуклону ядра двух осколков деления, то пришлось бы затратить на 200 *Мэв* больше энергии, чем при «растаскивании» нуклонов ядра урана. Значит, при возникновении двух ядер осколков из одиого ядра урака такое же количество энергии должно освободиться. Это и есть энергия деления.

Сумма масс двух осколков деления и мгновенных нейтронов деления меньше, чем масса делящегося ядра урана плюс масса нейтрона, вызвавшего деление. Разность между массой взаимодействующих частиц и массой продуктов деления представляет собой дефект массы. Его можно определить по соотношению (1-3), согласно которому 1АЕМ эквивалентиа 931 Мэв. Следовательно, дефект массы при делении ядра U²³⁶

$$\Delta m = \frac{200}{931} = 0.22 \text{ AEM}.$$

Такое количество массы взаимодействующих частиц превратилось в энергию деления. Как указано в табл. 2-2, кинетическая энергия легкого осколка составляет ~100 Мэв, такелого ~70 Мэв, что в сумме дает 170 Мэв. Разиость 200—170= 30 Мэв—это энергия, уносимая другими, кроме осколков, продуктами деления. Более точно полиая энергии деления распределяется следующим образом:

		еская эпер														в
энер	гия	нелтроно	зд	eл	ен	ня								5	,	
		миновени														
,	,	β-распада														
,		ү-распада														
,	,	нейтрино					٠		٠	•	•	٠	•	11		
								$\overline{\mathbf{B}}$	ce	го			. :	202	<u>+</u> 5	Мэв

Энергия, уносимая нейтрино, не может быть уловлена. Нейтрино практически не взаимодействуют с веществом и их поток 42

осспрепятственно покидает реактор и даже атомную элекгростанцию. Поэтому действительное количество энергии, выделяющейся в виде тепла в активной зоне реактора на один акт деления, составляет ~191 Мэв. К этому количеству энергии иато прибавить еще около 4 Мэв, выделяющихся в реакторе за счет вторичных эффектов, связанных с радиоактивными превращениями, ндущими в реакторе. Таким образом, полное выделение энергин на один акт деления в реакторе можно принять равным 195 \pm 5 Мэв.

Определим выделение энергии при полном делении 1 κ г U²³⁵. В 1 г U²³⁵ содержится

$$\frac{6,0228 \cdot 10^{28}}{235} = 2,563 \cdot 10^{21}$$
 atomob.

Так как І M98 \Longrightarrow 3,83·10 $^{-17}$ κ кал, то при полном деленин І κ 2 U225 в реакторе выделится следующее количество энсргии:

$$2,563 \cdot 10^{21} \cdot 10^{3} \cdot 195 \cdot 3,83 \cdot 10^{-17} \approx 19 \cdot 10^{9} \ \kappa \kappa a A$$

или

$$\frac{19,0\cdot10^9}{860}$$
 = 22,2·10⁶ $\kappa sm \cdot u$.

Полиое деление 1 кг U^{225} в сутки дает тепловую мощность, равную 925 Mer, или, другими словами, деление 1,08 г дает 1 Mer-сутки. Без существенной ошибин можно считать, что такое же количество энергии выделяется при полном делении 1 кг аругих делящихся веществ, т. е. U^{225} Pu^{229} U^{238} .

Следует всегда иметь ввиду различие между количеством разчелившегося и количеством выгоревшего делящегося вещества. Гак как мекоторая часть иейтронов захватывается U²²⁵, Ри²³⁹ или U²³³ без деления, количество выгоровшего ядерного горючего всегда больше, чем количество разделившегося. В зависимости от вида ядерного горючего и типа реактора эта разница измежается в пределах 10—20%. Если принять среднее значение 15%, то количество тепла, выделяющееся в реакторе на 1 кг выгоревшего изотопа, составит 0,85·19·10°≈ 16·10° ккал. Полное выгорание 1 кг U²³⁵ в сутки дает тепловую моцность 0,85·925≈790 Мөт, а для получения количества эпергии, равного 1 Мат-сутки, необходимо выгорание 1,27 г делящегося изотопа.

Иногда суммарное выгорание выражают в мегаватт-днях на 1 т урана. Чтобы перейти от этой величины к выгоранию в килограммах на 1 т урана, необходимо величину выгорания в мегаватт-днях разделить на 790. Так, например, выгоранию 2 400 Мвт-дней/т соответствует выгорание

$$\frac{2400}{790} \approx 3 \kappa r/m.$$

Деление ядер U²³⁸ производят только нейтроны с энергией выше 1 Мэв. В реакторах, работающих на тепловых нейтронах, вклад от деления U²³⁸ на быстрых нейтронах обычно не превышает 3%. Тем не менее для реакторов с графитовым замедлителем деление на быстрых нейтронах имеет очень большое значение, так как только благодаря наличию этого деления замедляющие свойства графита оказались достаточными для работы ядерных реакторов с графитовым замедлителем на природном уране.

Нейтроны с энергиями 100 Мэв и выше производят деление очень многих тяжелых ядер: висмута, свинца, таллия, золота и др. Такие деления сопровождаются испусканием большого числа нейтронов. Но все эти пейтроны облядают энергиями, значительно меньшими 100 Мэв, что исключает возможность осуществления самоподдерживающейся цепной реакции деления. Поэтому деление ядер атомов нейтронами очень высоких энергий не представляет интереса для реакторостроения.

Литература

1. С. Глесстои и М. Эдлунд, Основы теории ядерных реакторов, Издательство_иностранной литературы, Москва, 1954.

2. Р. Э. Лэппи Г. Л. Эндрюс, Физикв ядерного излучения, Госвоениздат. Москва. 1956.

 Я.Б. Зельдович и Ю. Б. Харитон, Кинетика цепного распада урана, «Журныл экспериментальной и теоретической физики», 1940, т. 10. вып. 5, стр. 477.

Глава третья

ФИЗИКА ЯДЕРНЫХ РЕАКТОРОВ

3-1. ТИПЫ РЕАКТОРОВ

Ялерный всактор представляет собой устройство, предназначенное для осуществления самоподдерживающейся цепной реакции деления атомных ядер. Возможность осуществления такой реакции обеспечена тем, что каждый акт деления ядра производит два или три нейтрона, способных вызвать деление других ядер ядерного топлива, загруженного в реактор. Если бы все нейтроны, возникающие при делении, расходовались только на деление ядер, то получился бы лавинный процесс неограничеиного размножения нейтронов, сопровождающийся ростом числа делений во времени и, следовательно, мощности реактора. В действительности же в любом реакторе одновременно с процессом деления всегда имеет место, во-первых, поглощение нейтронов горючим, не приводящее к делению, а также поглошение их другими материалами, входящими в состав активной зоны, и, во-вторых, утечка нейтронов из активной зоны реактора. Эти два фактора - поглощение нейтронов не в реакции деления и утечка нейтронов - дают возможность регулировать процесс деления таким образом, чтобы число нейтронов в активной зоне и число актов деления в единицу времени были постоянными.

Цепная гракция деления может быть осуществлена с нейтронами любых энергий—от тепловых до быстрых. Нейтроны, испускаемые в акте деления, имсют энергию в среднем около 2 Мэв. Это — быстрые нейтроны. Чтобы превратить их в тепловые, нужно уменьшить их скорость. С этой целью в состав активной зоны реактора вводят замедлитель. В качестве замедлителя примеияют вещества с малым атомным весом и малым сечением поглощения. Миогократные акты рассеяния нейтрона в замедлителе приводят к снижению его энергии и скорости до тепловых значений. У таких ядерных горючих, как U²³⁵, U²³⁵ и Ри²³⁹, эффективные поперечные сечения деления для тепловых нейтронов в сотни раз больше, чем для быстрых. Поэтому тепловые нейтроны значительно более эффективны для деления ядер этих изотопов, чем быстрые. Применяя тепловые нейтроны, мож-

но поддерживать цепную реакцию деления U^{235} в природном уране, содержащем всего лишь 0,714% этого изотопа, тогда как на быстрых нейтронах осуществить цепную реакцию в природном уране невозможно, несмотря на то, что быстрые нейтроны вызывают деление не только U^{235} , но также U^{238} , составляющего 99,28% в природном уране.

Реакторы, в которых деление вызывают главным образом тепловые нейтроны, называют реакторами на тепловых нейтронах. В этих реакторах некоторую часть делений—примерно

около 3% — производят быстрые нейтроны.

Реакторы, в которых большую часть делений производят быстрые нейтроны, называют реакторами на быстрых нейтронах. В таких реакторах применяют ядерные топлива с высоким содержанием U²³⁵ или Pu²³⁹ (или U²³⁹). К числу этих реакторов, но с нерегулируемой цепной реакцией, относятся атомные бомбы.

Возможны также ядерные реакторы, в которых деление производится преимущественно промежуточными нейтронами с энергиями, песколько превышающими тепловую. Такие реакторы называют реакторами на промежуточных нейтронах.

Конструктивно реакторы на тепловых, промежуточных и быстрых нейтропах отличаются друг от друга количеством замедлителя в активной зоне. Реакторы на быстрых нейтронах совсем не имеют замедлителя. У реакторов на промежуточных нейтронах количество замедлителя недостаточно для полного замедления всех нейтронов, а реакторы на тепловых нейтронах имеют достаточное для этого количество замедлителя.

В зависимости от способа взаимного размещения горючего и замедлителя в активной зоне реакторы на тепловых нейтронах могут быть гомогенного или гетерогенного типа. В гомогенном реакторе горючее и замедлитель перемещаны друг с другом и образуют более или менее однородную (гомогенцую) смесь. В гетерогенном реакторе горючее размещено в замедлителе в виде тепловыделяющих элементов той или иной формы.

В гетерогенных реакторах, работающих на природном уране, применяют в качестве замедлителя графит, тяжелую воду, бериллий и окись бериллия, а при работе на обогащенном уране или плутонии— также и природную воду.

Гомогенный реактор с природным ураном возможен только при использовании в качестве замедлителя Тяжелой воды, так как все другие замедлители в однородной смеси с природным ураном не приводят к цепной реакции. Одиим из типов гомогенного реактора является водный гомогенный реактор, в котором активная зона содержит раствор урановых солей или взвесьнерастворимых окислов урана в тяжелой или природной воде; в случае природной воды соли или окислы должны быть изготовлены из обогащенного урана, т. е. урана с повышенным со-держанием изотопа U235.

Отвод тепла из активной зоны реактора может быть осущенилен посредством различных теплоносителей, жидких и газофоразных. Теплоносители, применяемые для реакторов, работаюних на тепловых нейтронах, должны обладать достаточно маний сечением поглощения нейтронов. Этому требованию в больний или меньшей степени удовлетворяют: тажелая вода, приподная вода, некоторые легкоплавкие металлы, такие, как илтрий, калий, висмут, свинец и многие газы. В некоторых случимх, по-видимому, целесообразно применение высококипящих оправлеческих теплоносителей, в частности дифенила, дифенилоксида и их эвтектической смеси.

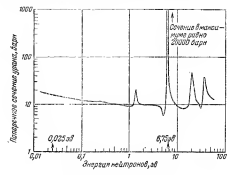


Рис. 3-1. Эффективное полное поперечное сечение природного урана $(\sigma_{\alpha} + \sigma_{s})$.

Почти каждый ядерный реактор приходится рассматривать пе только как устройство для выработки тепловой энергии, но и как производитель новых делящихся веществ, образующихся в реакторе одновременно с выгоранием ядерного горючего. Такими веществами являются, во-первых, плутоний $_{94}$ Ри $_{239}$, получающийся из $_{22}$ U $_{238}$ в результате радиационного захвата нейтрона и последующих радиоактивных распадов, и, во-вторых, урапир $_{23}$, получающийся в результате радиадов, следующих за полющением нейтронов в тории $_{97}$ Г $_{232}$

Реакция раднационного захвата была рассмотрена в § 2-3. Она состоит в поглощении атомным ядром нейтрона с одновременным испусканием гамма-кванта, т. е. это реакция типа (л, у). В U²³⁸ некоторая часть радиационного захвата — около 20—30% — приходится на резонаисное поглощение замедляющихся нейтронов. Как видно нз рис. 3-1, U²³⁸ имеет несколько резонинсных максимумов; из них особенно велик резонансный ма

ксимум при энергии нейтрона 6,75 эв. Захват нейтронов U238 приводит к следующим реакциям;

$$_{92}U^{238} + _{0}n^{1} \rightarrow _{92}U^{239}$$
 (3-1)

$$_{92}U^{239} \xrightarrow{}_{23 \text{ mun}} _{93}Np^{239} + _{-1}e^{0}.$$
 (3-2)

$$_{93}$$
Np²³⁹ $\xrightarrow{2,3} \stackrel{\rightarrow}{o_{RS}} _{94}$ Pu²³⁹ $+_{-1}e^{0}$. (3-3)

Промежуточным элементом в этях реакцяях является быстро распадающийся нептуний-239, а конечным — изотоп плутония $_{94}{
m Pu}^{239}$ с периодом полураспада $2{,}411\cdot 10^4$ лет. Плутоний может быть выделен из урана химическим путем и использован как ядерное топливо в реакторах всех типов.

Изотоп U²³³ возникает при облучении тория нейтронами:

$$_{90}\text{Th}^{232} + _{0}n^{1} \rightarrow _{90}\text{Th}^{233}.$$
 (3-4)

$$_{90}$$
Th²³³ $\xrightarrow{23,5}$ $\xrightarrow{\mu}$ $_{91}$ Pa²³³ $+$ $_{-1}$ e^{0} . (3-5)

$$_{91}P_{3}^{233} \xrightarrow{27.4 \stackrel{\rightarrow}{\partial}_{H_{\overline{N}}}} _{92}U^{233} +_{-1}e^{0}.$$
 (3-6)

Промежуточный элемент — протактиний-233 — с периодом полураспада 27,4 дня; конечный элемент — делящийся тепловыми нейтронамн изотоп 92 U233 с периодом полураспада 1,62 × $imes 10^5$ лет. Этот изотоп может быть выделеи из тория химическим путем.

Реакторы, в активной зоне которых имеется U^{238} или Th^{232} , относятся к числу регенеративных реакторов, работающих с воспроизводством делящихся материалов. Отношение числа атомов нового делящегося вещества, полученного в реакторе, к числу выгоревших атомов ядерного горючего называют коэффициентом воспроизводства. Этот коэффициент равен числу тепловых иейтроиов, поглощенных в U^{238} или Th^{282} , приходящемуся иа один акт делення в ядерном горючем. Если считать, что в среднем акт деления U^{235} дает 2,5 нейтрона, то за вычетом одного нейтрона, расходуемого на деление, н примерно 0,4 нейтрона, расходуемых на захват без делення в U255, остается 1,1 иейтрона. Больше чем 1,1 нейтрона на одно деление, очевидно, не может быть поглощено в U^{238} илн Th^{232} . Поэтому теоретическое максимальное значение коэффициента воспроизводства пря делении равно 1,1. В действительности из-за поглощений в других материалах активной зоны и утечки нейтронов коэффяцяент воспроизводства в реакторах на тепловых нейтронах всегда зяачнтельно меньше этой величины. В реакторах специального тяпа, называемых реакторами-размножителями (по английски — бридеры), он несколько превышает 1. В таких реакторах для получения плутония может быть использован регенерат природного урана, обедненный по содержанию U²³⁵. Регенерат получают как отходы при обогащении урана изотопом U²⁸⁵ на заводах по разчелению изотопов урана, а также при переработке на радиохимических заводах облученного в реакторах природного урана после частичного выгорания в нем U235

Реакторы-размножители дают возможность перерабатывать U²³⁸ н Th²³² в ядерное топливо и, таким образом, полностью (ссли не считать потерь при регенерации) использовать для деления природные запасы урана и тория.

Если сопоставить возможности выбора, которыми располагает конструктор при проектировании ядерных реакторов, то окажется, что имеется большое число различных разумных комбниаций типов реактора, ядерных топлив, замедлителей, теплопосителей и т. п., как это можно видеть из табл. 3-1, заимствованной (с некоторыми изменениями) у Э. Вейнберга (Ок-Риджская лаборатория, США).

Таблица 3-1

Топливо, за- гружземое в реактор	Сырье для получе- иня вторичного ядер- ного топапва	нейт bolioв Энергия	Теплоно- ситель	Геометрия активной зоны	Заме тли- тель
Природный уран	Природный уран	Быстрые Проме-	Газы	Гетеро- генный	Природная вода
			Жидкие	Гомо-	Тяжелая
		жуточ-	металлы	генный	вода
Обогащен-	Торий	Тепло-	Природная		Farmens
ный уран	Lopan	вые	вода		Бериллий
JP.	Регенерат при- родного урана	Быс	вода		Окись бериллия
Чистые изотопы	Без воспроиз- водства		Тяжелая вода		
			Углево- дороды		Графит Углеводо- роды

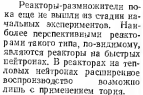
Число комбинаций из элементов этой таблицы, не являющихся заведомо невозможными, по-видимому, больше 100. Однако многие из этих вариантов на сегодня практически неосуществимы из-за трудности изготовления отсутствия подходящих конструкцяонных материалов, недостаточностн опытных данных, перазработанности методов расчета и т. п.

По иекоторым типам реакторов можно сделать следующие замечання,

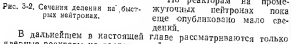
Вследствяе малых величин сечений деления для быстрых нейтронов (рис. 3-2) у реакторов на быстрых нейтронах количество делящихся материалов, приходящееся на единицу объема активпой зоны, в десятки раз больше, чем у реакторов на тепловых нейтронах. Поэтому цеобходимым условием для энергетических реакторов на быстрых нейтронах является обеспечение весьма высокого теплосъема с единицы объема активной зоны. Между тем пряменение в этих реакторах воды в качестве теплоноси-4 - 541

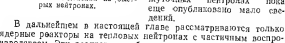
теля недопустимо, так как она замедляет нейтроны. Газ вряд ли сможет обеспечить достаточно интенсивный теплоотвод. Остаются жидкие металлы, которые, вероятно являются единствечно возможным теплоносителем для реакторов этого типа. Это обстоятельство, а также сложность регулирования сильно услож-

няют эксплуатацию и ограничивают возможности использования реакторов на быстрых Of pu 239 *нейтронах на крупных атомных электростанциях Ox 11238



По реакторам на промежуточных пейтронах пока





0,1 1,0 Энергия нейтрана Мэв

Сечение, барн В

ядерные реакторы на тепловых нейтронах с частичным воспроизводством. Эти реакторы нанболее перспективны для ближайших лет развития крупной атомной энергетики.

8-2. ЗАМЕДЛЕНИЕ НЕЙТРОНОВ

На рис. 3-3 показан энергетический спектр нейтронов делення. По осн абсцисс отложена энергия нейтрона (Мэв), по оси срдинат доля нейтронов n(E), приходящаяся на единичный интервал энергии и отнесениая к одному пейтрону деления. Таким образом, площадь, ограниченная кривой n(E) и осью абсцисс, равна единице. Следовательно, чтобы определить среднюю энергию нейтронов деления, нужно вычислить отношение

$$\overline{E} = \frac{\int_{0}^{\infty} En(E) dE}{\int_{0}^{\infty} n(E) dE}.$$
(3-7)

В нитервале 0,1—18 Мэв, практически включающем все ней-50

гроны деления, спектр деления с хорошей точностью представинет формула

$$n(E) = 0.484 e^{-E} \sin \sqrt{2E},$$
 (3-8)

гие E выражено в Mэв,

Если воспользоваться этой формулой и вычислить интеграл (3-7), то окажется, что средняя энергия нейтронов делення составляет 2 Мэв.

Нейтроны деления должны быть замедлены, т. е. их энергия чолжна быть уменьшена до величины 0,03-0,09 эв, соответ-

ствующей тепловому двииснию атомов замедлиилля.

В ядерных реакторах чимедление нейтронов делення достигается посредчвом нх соударений и идрами атомов замедлиичи при упругом расссини нейтронов в замедляющей среде. При кликдом столкновении с лиром атома нейтрон отинет ядру часть своей пергии. Теряемая энергия может быть подсчитана

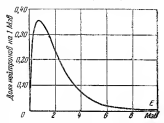


Рис. 3-3. Энергетический спектр нейтронов

исходя из закона сохрансния книстической энергин и закона соуранення количества движения при упругих столкновениях. Применны этн законы к наиболее простому случаю прямого ценприльного соударення нейтрона с ядром атома. Масса нейтрона илина 1,00897 АЕМ, по без существенной ошнови можно считать е равной единице. Масса ядра равна его атомному весу Л. Скорость нейтрона до столкновения равна v_1 , после столкнове u_{13} v_{2} . Скорость тепловых колебаний атомов мала по сравненню то скоростью быстрых нейтронов. Поэтому можно принять, что илро атома перед столкновением находится в состоянии покоя и в результате столкновения приобретает скорость и (рис. 3-4,а). Согласно закону сохранения кинетической энергии имеем;

$$\frac{1}{2}v_1^2 = \frac{1}{2}Av^2 + \frac{1}{2}v_2^2, \tag{3-9}$$

и согласно закону сохрапения количества движения:

$$v_1 = Av + v_2.$$
 (3-10)

Преобразуем эти выражения:

$$v_1^2 - v_2^2 = Av^2; (3-11)$$

$$v_1 - v_2 = Av.$$
 (3-12)

Разделив почлению (3-11) на (3-12), получим:

$$v_1 + v_2 = v.$$
 (3-13)

Из (3-10) и (3-13) находим скорость нейтрона после столкновения

$$v_2 = -v_1 \frac{A-1}{A-1}. \tag{3-14}$$

Отношение энергии нейтрона после столкновения с ядром к энергии нейтрона до столкновения

$$\frac{E_2}{E_1} = \frac{v_2^2}{v_2^2} = \frac{(A-1)^2}{(A+1)^2}.$$
 (3-15)

При «лобовом» столкновении с ядром потеря энергии нейтропом максимальна. В соответствии с (3-15) она составляет при
столкновении с водородом (A=1) 100%, с углеродом (A=12)—

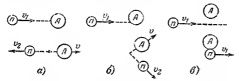


Рис. 3-4. Стоякновения иейтрона с ядром атома. a — лобовой удар: δ — косой удар: s — скользящее соударение.

 $28\,\%$, с ураном ($A\!=\!238\,)\!-\!0,\!42\,\%$. Чем ближе масса ядра к массе нейтропа, тем больше доля энергин, теряемой иейтроном при столкновении. Поэтому в качестве замедлителей применяют только вещества с малым атомным весом.

При косом ударе нейтрона с ядром (рис. 3-4,6) потеря энерсии нейтроном меньше, чем при прямом, центральном, ударе, а при скользящем соударении (рис. 3-4,6) эта потеря равна нулю.

Среднее значение величины потери энергин нейтроном при одном столкновении за время замедлення принято выражать средней логарифмической потерей энергин на одно столкновение:

$$\xi = \overline{\ln E_1 - \ln E_2} = \overline{\ln \frac{E_1}{E_2}}. \tag{3-16}$$

где E_1 — эпергия нейтрона до столкновения и E_2 — после столкновения. Если предположить, что рассеяние нейтроиов изотропно относительно пентра иперции системы нейтрон — ядро (т. е. все направления рассеяния равновероятны), то можно вывести следующую формулу:

$$\xi = 1 + \frac{(A-1)^2}{2A} \ln \frac{A-1}{A+1}. \tag{3-17}$$

Если $A \gg 2$, то

$$\xi \approx \frac{2}{A + \frac{2}{3}}.\tag{3-17a}$$

Эта формула показывает, что величина ξ не зависит от энергии нейтрона. Следовательно, в любом интервале энергий замедимощийся нейтрон в среднем воегда теряет одну и ту же долю своей энергии, и величина этой доли зависит только от массоного числа рассеивающих ядер. Поэтому среднее число столкноший, необходимое для уменьшения энергии нейтрона от величины $E_{\mathbf{x}}$, можно определить по формуле

$$z = \frac{\ln \frac{E_0}{E_{\kappa}}}{\xi}.$$
 (3-18)

I сли $E_0 = 2 \cdot 10^6$ эв и $E_v = 0.025$ эв, то

$$z = \frac{18.2}{\xi}. (3-19)$$

Чем больше ξ , тем эффективнее замедлитель. Но сама по себе величина ξ недостаточна дли полной характеристики замедлитель. Замедлитель должен хорошо рассеивать нейтроны и килю их поглощать, т. е. ои должен иметь достаточно большое крирсктивное сечение рассеяния $\sigma_{\mathfrak{g}}$, и малое сечение поглощения $\sigma_{\mathfrak{g}}$.

Обратимся к формуле (2-5), дающей возможность выразить компчественный ход любой реакции между нейтроиами и ядрами птимов;

$$I_{x} = I_{0}e^{-\sigma Nx}$$
.

 I_0 — число нейтронов, входящих в слой вещества толщиной х; I_x — число нейтронов, выходящих из этого слоя. Разместь этих величин — это число нейтронов, вступивших виутри слоя в то няи иное взаимодействие с ядрами атомов вещества:

$$I_0 - I_x = I_0 (1 - e^{-\sigma Nx}).$$
 (3-20)

Воличину σN , где σ — эффективное поперечное сечение ядерный реакции, а N — число ядер в I $c M^3$ вещества, называют макроскопическим поперечным сечением вещества для данной идерной реакции:

$$\Sigma = \sigma N c M^{-1}. \tag{3-21}$$

Эта ведичина представляет собой сумму эффективных полеречных сечений всех ядер в 1 см³ вещества. Так как σ выражиется в см², а N—в см $^{-3}$, то макроскопическое поперечное стичиве имеет размерность, обратную размерности длины. Величина, обратная макроскопическому поперечному сечению, имеет размерность длины и представляет собой среднюю длину свободного пути нейтронов для данной ядерной реакции:

$$\lambda = -\frac{1}{\Sigma} c M. \tag{3-22}$$

Очевидно,

$$\lambda = \frac{1}{\Sigma} = \frac{1}{\sigma N} = \frac{1/N}{\sigma}.$$
 (3-23)

В числителе этого выражения стоит объем в веществе, прихолящийся на одно атомное ядро. Представим себе этот объем в виде цилиндра, ось которого совпадает с направлением движения нейтроиа, а основание равно эффективному поперечному сечению о. Высота этого цилиндра и есть λ. Взаимодействия между нейтроном и ядром не происходит, пока нейтрои движется внутри цилиндра. Когда нейтрои пройдет путь λ, ои пересечет основание цилиндра и вступит во взаимодействие с ядром, т. е. ядериая реакция осуществится.

Конечно, во мпогах случаях пейтрон, двигаясь внутри такого воображаемого пилиидра по направлению к ядру агома, находящемуся в основании пилиидра, встретит на своем пути ядра яругих атомов и вступит во взаимодействие с ними. Поэтому на средней длине свободного пути х определения часть нейтронов вступит во взаимодействие с веществом. Нетрудно определить эту часть, если воспользоваться (3-21) и (3-22) и представить (2-5) в следующем виле:

$$I_x = I_0 e^{-\frac{x}{\lambda}}, \tag{3-24}$$

или

$$\frac{I_x}{I_0} = e^{-\frac{x}{\lambda}}. (3-25)$$

Если принять $x=\lambda$, то $\frac{I_x}{I_0}=\frac{1}{e}$; следовательно, на средней длине свободного пробсга λ вступят во взаимодействие с веществом все нейтроны, за исключением доли, равной $\frac{1}{e}$. Если рсчь

идет о реакции поглощения нейтронов, то на длине $\lambda_a=\frac{1}{\Sigma_a}$ число пейтронов уменьшается в e раз. Если же дело касается рассеяния, как в случае замедления нейтронов, то величина I_x равиа не числу нейтронов, прошедших сквозь вещество, а числу нейтронов, избежавших рассеяния во времл этого прохождения. Число прошедших нейтронов больше I_x , так как часть нейтронов будет рассеяна в направлении x. Длина рассеяния λ_s есть

среднее расстояние, проходимое нейтроном между двумя послеповательными рассеивающими столкновениями:

$$\lambda_s = \frac{1}{\Sigma_s} \,. \tag{3-26}$$

Произведение средней логарифмической потери энергин на макроскопическое эффективное поперечное сечение рассеяния называется замедляющей способностью замедлителя:

$$\xi \Sigma_s = \xi \sigma_s N \tag{3-27}$$

и характеризует замедляющую способиость всех ядер в 1 см³ имедлителя. Чем больше замедляющая способиость, тем эффективиее замедлитель.

Таблица 3-2

Характеристики замедлителей

H ₂ O	D ₂ O	Be	с
18	20	9	12
1,00	1, 10	1,85	1,65
0,66 110	3,32·10 ²² 0,92·10 ⁻³ 15 2.00	1,24.10° 10.10°3 7	8,3.10 ²² 4,5.10 ⁻³ 4,8 2,52
0,92	0,51	0,20	0, I6
0,022	0,305·10-4	12,4·10-4	3,74·10-4
3,68	0,500	0,867	0,397
1,48	0,178	0,173	0,064
67	5 820	159	170
	18 1,00 3,35.10 ²² 0,66 110 0,27 0,92 0,022 3,68 1,48	18 20 1,00 1,10 3,35·10 ²² 3,32·10 ²² 0,66 110 15 0,27 2,00 0,92 0,51 0,022 0,303·10 ⁻⁴ 3,68 0,500 1,48 0,178 67 5820	18 20 1,85 1,00 1,10 1,85 3,35.1022 3,32.1022 1,24.102 0,66 0,92.10-8 10.10-3 110 15 7 1,15 0,27 2,00 1,15 0,92 0,51 0,022 0,303.10-4 12,4.10-4 3,68 0,178 0,178 67 5820 159

Примечание. Для чистой природной смеси изотопов углерода $\sigma_{Z}=3,2\cdot 10^{-2}$ (см. таб., 2-1). Величина $\sigma_{Z}=4,5\cdot 10^{-3}$ для графита учитывает наличие загрязнелий.

Для полной характеристики замедлителя цеобходимо также учесть его способность поглощать нейгроим. Вещество не годится в замедлители, если велико его эффективное сеченне поглошения нейгронов σ_a или Σ_a . Наилучшим показателем эффективности замедлителя является коэффициент замедления, представляющий собой отношение замедляющей способности к макроскопическому эффективному сечению поглощения:

$$\frac{\xi \mathcal{Y}_s}{\Sigma_a} = \xi \frac{\sigma_s}{\sigma_a}. \tag{3-28}$$

Для химических соединений средняя логарифмическая погеря энергии на одно столкновепне вычисляется по формуле:

$$\xi = \frac{\xi_1 \Sigma_{s1} + \xi_2 \Sigma_{s2} + \dots}{\Sigma_{s1} + \Sigma_{s2} + \dots}.$$
 (3-29)

В табл. 3-2 дана сводка различных показателей дли некоторых замедлителей. Из таблицы видно, что наилучшим замедлителем въляется тяжелая вода, главным образом из-за инчтожного поглощения ею нейтронов. Бериллий и углерод как замедлители примерпо равноценны. Худшим замедлителем ивлиетси природная вода. Она может быть использована в качестве замедлителя только при загрузке реактора обогащенным ураном.

3-3, НЕЙТРОННЫЙ ПОТОК В РЕАКТОРЕ

Обозначим через n число нейтронов в 1 cm^3 активной зоны реактора. Это число называют плотностью нейтронов. Примем, что все нейтроны имеют одинаковую по величине среднюю скорость v cm/cek. Произведение nv $cm^{-3} \cdot cm \cdot cek^{-1}$ представляет собой сумму всех путей, проходимых нейтронами в 1 cm^3 за 1 cek. Это произведение называют потоком нейтронов:

$$\Phi = nv \ c \, m^{-2} \cdot c e \kappa^{-1}. \tag{3-30}$$

Поток нейтронов в реакторе есть скалярная величина, поскольку нейтроны движутся по самым различным направлениям. Если выделить нейтроны, движущиеся в направлении одной из координатных осей, то можно получить векторную величину I, называемую плотностью нейтронного потока и выражаемую, так же как и нейтронный поток, в $cm^{-2} \cdot ce\kappa^{-1}$. Общее число нейтронов, проходящих в однородном нейтронном поле в I $ce\kappa$ через любую плоскую поверхность, равную I cm^2 , составляет I/Φ 0.

Среднее расстояние, проходимое нейтроном до взаимодействия с ядром, есть длина свободного пути λ , определяемая по (3-22). Если разделить величину потока нейтроиов на величину λ , то получим число взаимодействий нейтронов с ядрамн в 1 см3 за 1 сек:

$$\frac{nv}{\lambda} = \Phi \Sigma. \tag{3-31}$$

Таким образом, чтобы определить число нейтронов в 1 см³, участвующих в течение 1 сек в ядерной реакции, имсющей макроскопнческое поперечное сечение Σ см¹, необходимо умножить величину Σ . Так, например, если Σ_a — макроскопическое сечение поглощении какого-либо вещества, а Φ — поток нейтронов в нем, то число поглошенных нейтронов в 1 см³ вещества за 1 сек равно $\Sigma_a\Phi$, а суммарное число нейтронов, поглощенных за время t сек,

$$Σ_a Φt = Σ_a$$
 nut κεйтронов $[c M^3]$. (3-31a)

$\Phi t = nvt c M^{-2}$

(3-316)

иззывают полным потоком нейтронов. Этой величиной пользуются клк мерой нейтронного облучения различных материалов внутри неяктора. Спектр тепловых нейтронов в реакторах приблизинельно соответствует максвелловской функции распределения скоростей. Эта функция для температуры замедлителя 20° С

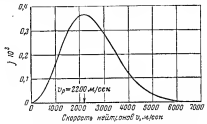


Рис. 3-5. Спектр тепловых нейтронов при 20° С. — доля частиц в единичном интервале скоростей.

представлена на рис. 3-5. Наиболее вероятная скорость при ли С равна 2200 м/сек. Этой скорости соответствует максимум ил кривой максвелловского распределения скоростей, следовально, скорость большинства молекул близка по величине к илиболее вероятной скорости. По этой причине спектр тепловых игитронов принято характеризовать величиной наиболее вероятной скорости или соответствующей ей кинетической эпергией игитрона;

$$E = kT = 8,61 \cdot 10^{-5}T \ 98, \tag{3-32}$$

иле k — постоянная Больцмана, эв на градус температуры.

Средняя скорость тепловых нейтронов при максвелловском распределении больше наиболее вероятной скорости в $\frac{2}{\sqrt{\pi}}$ =1,128 ры ы, а средняя кинстическая эпергия тепловых нейтронов равна $\frac{1}{2}$ kT.

В физических расчетах реакторов тепловые нейтроны обычно пришимают за моноэнергетическую группу, а сечения поглощении и рассеяния усредняют по максвелловской функции распрежения скоростей, характеризуемой температурой замедлитсля. 110 усреднение выполняется очень просто, если эффективное

поперечное сечение поглощения следует закону $\frac{1}{\sigma}.$ В этом случае

$$\sigma_a = \frac{a}{v}, \tag{3-33}$$

где a= const; v- скорость нейтрона. Пусть v- наиболее вероятная скорость и σ_a- поперечное сечение поглощения, соответствующее этой скорости. Среднее поперечное сечение для тепловых нейтронов соответствует при максвелловском распределении средней скорости этих нейтронов v_0

$$\overline{\sigma}_a = \frac{a}{v_0} = \frac{\sigma_a v}{v_0} = \frac{\sigma_a}{1,128}, \qquad (3-34)$$

так как $\frac{v_0}{v} = 1,128$.

Плотность тепловых нейтронов при их скорости $v == 2200 \; \textit{м/сек}$

$$n = \frac{\Phi}{v} = \frac{\Phi}{2,2 \cdot 10^5} = 4,55 \cdot 10^{-6} \Phi \ cm^{-3}$$
.

В энергетических ядерных реакторах нейтронный поток имеет величину порядка $10^{13}-10^{14}~c~m^{-2}~ce\kappa^{-1}$.

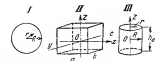
В гомогенном реакторе с активной зоной правильной геометрической формы плотность тепловых нейтронов (а, следовательно, и нейтроный поток) имеет максимальное значение в геометрическом центре активной зоны. По направлению к периферни плотность нейтронов уменьшается вследствие утечки нейтронов через поверхность активной зоны. Чтобы уменьшить эту утечку, активную зону как в гомогенных, так и в гетерогенных реакторах окружают отражателем нейтронов. Отражатель может быть выполнен из графита, тяжелой воды или бериллия. Между активной зоной и отражателем не должно быть перегородки, интенсивно поглощающей нейтроны, например из стали, очень толстых листов алюминия и т. п. Отражатель возвращает часть нейтронов, вышедших за пределы активной зоны, а быстрые нейтроны, кроме того, еще и замедляет.

Относительное распределение нейтронного потока в гомогенвом реакторе без отражателя зависит только от формы и размеров активной зоны. В теории таких реакторов распределение нейтронного потока выводится математически для сферы, цилиндра и прямоугольного параллелепипеда.

Обозначим через Φ_0 максимальный нейтронный поток, соответствующий геометрическому центру активной зоны, являющемуся также центром системы координат (рис. 3-6). Тогда распределение нейтронного потока в объеме активной зоны, не чмеющей отражателя, представят следующие формулы:

I. Сфера радиусом R:

$$\Phi = \Phi_0 \frac{\sin \frac{\pi r}{R}}{\pi \frac{r}{R}} \,. \tag{3-35}$$



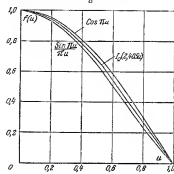


Рис. 3-6. Кривые распределения потока тепловых нейтронов в активных зонах различной формы. I— шар с радуском R: $\Phi(r) = a_0 \frac{\sin r/R}{cr/D}, \quad u = \frac{r}{R}$

II. Параллеленинед со сторонами a, b, c:

$$\Phi = \Phi_0 \cos \frac{\pi x}{a} \cos \frac{\pi y}{b} \cos \frac{\pi z}{c}. \tag{3-36}$$

III. Цилипдр радиусом R и высотой H:

$$\Phi = \Phi_0 I_0 \left(\frac{2,405r}{R} \right) \cos \frac{\pi z}{H} \,. \tag{3-37}$$

Входящая в (3-37) функция Бесселя нулевого порядка может быть найдена из таблиц бесселевых функций или же подсчитана по формуле

$$I_0(x) = 1 - \frac{x^2}{4} + \frac{x^4}{64} - \frac{x^6}{2304} + \dots$$
 (3-38)

Сфера является наиболее выгодной формой активной зоны, так как при заданном количестве вещества она имеет минимальную поверхность. Утечка нейтронов в сферическом реакторе меньше, чем в реакторе любой другой формы с одинаковым количеством и составом вещества. Поэтому гомогенные водяные реакторы предпочитают делать сферической формы. Для гетерогенных реакторов сфера неудобна, так как в ней трудно расположить технологические каналы. Гетерогенные реакторы выполняют в виде вертнкальных или горизонтальных цилиндров, поскольку цилиндр по выгодности соотношения поверхности и объема занимает второе место после сферы. Технологические каналы в цилиндрическом реакторе размещают вдоль осн цилиндра. При равномерном их размещении и одинаковой загрузке формула (3-37) с удовлетворительной точностью может быть применена и к гетерогенному реактору. Можно представить эту формулу в следующем виде:

$$\Phi = k_B k_H \Phi_0. \tag{3-39}$$

Ведичина

$$k_R = I_0 \left(\frac{2,405r}{R} \right) \tag{3.40}$$

пропорциональна плотности нлн потоку тепловых нейтронов по радмусу реактора, а величина

$$k_H = \cos \frac{\pi z}{H} \tag{3-41}$$

пропорциональна плотности пли потоку тепловых нейтронов повысоте реактора.

Тепловая мощность реактора прямо пропордиональна средней для всего реактора величине ней-гронного потока в активной зоне. Чтобы подсчитать этот поток, нужно определить средние значения k_R и k_H . Если нет отражателя, то коэффициент усфедненя потока по радиусу активной зоны

$$k_R^{ep} = \frac{\int_0^R k_R dr \, 2\pi r}{\pi R^2} = \frac{\int_0^R I_0 \left(\frac{2.405r}{R}\right) 2\pi r dr}{\pi R^2} \approx 0.433. \quad (3-42)$$

Коэффициент усреднения потока по высоте активной зоны

$$k_H^{ep} = \frac{1}{2} \int_{z=-1}^{z=-1} \cos \frac{\pi}{2} z dz = \frac{2}{\pi} = 0,637.$$
 (3-43)

В действительности значения k_R^{ep} и k_H^{ep} обычно несколько больше этих величин из-за отражения нейтронов слоями замедлителя, находящимися между крайними каналами и стенками корпуса реактора, а также стенками корпуса, и составляют $k_R^{ep} = 0.46 - 0.50$ и $k_H^{ep} = 0.65 - 0.67$. Среднее значение нейтронного потока в реакторе без отражателя

$$\Phi_{cp} = k_p^{cp} k_B^{cp} \Phi_0^{c} = k^{rp} \Phi_0 = (0.30 \div 0.35) \Phi_0.$$
 (3-44)

Величину k^{cp} называют коэффициентом усредиения неитрон-

чого потока по реактору.

Обозначим через V_I полиый объем делящегося материала в реакторе (например, U^{205}), через Σ_I — макроскопическое сечение деления этого материала и через c— число делений в I сек на I квm. Тогда мощность реактора

$$N = \frac{\kappa^{\sigma p} \Phi_{c} \Sigma_{f} V_{f}}{c} \kappa \sigma m. \tag{3-45}$$

Как было определено в § 2-3, на каждый акт деления выделяется энергия в количестве 195 Мэв. Так как 1 Мэв = $1,6\cdot10^{-16}$ ивтесек, то

$$c = \frac{1}{195 \cdot 1.6 \cdot 10^{-16}} = 3.2 \cdot 10^{13}$$
.

Пользуясь (3-45), можно подсчитать мощность реактори, приходящуюся на 1 г загруженного в реактор U^{235} . Макроскопическое сечение деления U^{235} равно $28,20~cm^{-1}$, осъем 1 г урана составляет $\sim 0.053~c. m^3$, тогда

$$N_{1z} = k^{ep} \Phi_0 \frac{28,20 \cdot 0,053}{3,2 \cdot 10^{13}} = 0,467 k^{ep} \Phi_0 10^{-3} \kappa_B m/z.$$
 (3-46)

Если реактор загружен природным ураном, содержащим U²³⁵ в количестве 7,14 г/кг, то мощность реактора на 1 кг загруженного в реактор природного урала

$$N_{\rm 182U} = 0.467 \cdot 7.14 \cdot 1.03 k^{\rm cp} \Phi_0 10^{-13} = 3.44 k^{\rm cp} \Phi_0 10^{-13} \ \text{kem/ke}. \ (3-47)$$

В этой формуле множитель 1,03 учитывает деление U^{238} на быстрых нейтронах.

Не вся энергия, подсчитавная по формулам (3-45)—(3-47), выделяется непосредственно в делящемся веществе. Часть энергни выделяется в замедлителе, теплоносителе и конструкционных материалах активной зоны. В замедлителе вымеляется вся

энергия замедляющихся нейтронов, составляющая около 2,5% энергии, выделяющейся при делении. Кроме того, в замедлителе и других материалах, входящих в состав активной зоны, выделяется значительная часть энергии гамма-квантов, составляющая примерно 5% энергии деления. Таким образом, 7,5-8% энергии деления выделяется в замедлителе и других материалах гктивной зоны.

Необходимо также учитывать, что во время работы реактора происходит выгорание делящихся материалов, частично возмещаемое при наличии в активной зоне U^{238} или Th^{232} появлением новых делящихся веществ: Ригов или U233. Поэтому, например, формула (3-47) справедлива для начального периода работы реактора, когда еще можно препебречь выгоранием U235 и появлением Ри239

Распределение плотности нейтроиов в реакторе при наличии отражателя существение изменяется. Без отражателя на граинцах активной зоны поток тепловых нейтронов согласно формулам (3-40) и (3-41) снижается до пуля. Практически, однако, нейтронный поток у стенок корпуса реактора снижается примерно в 10-20 раз по сравнению с нейтронным потоком в центре, так как стенки корпуса тоже являются отражателем, хотя и очень плохим. С отражателем из замедляющих материалов поток нейтронов на краю меньше, чем в центре, всего лишь в 2-3 раза. На величину потока в центре активной зоим отражатель не оказывает существенного влияния. При хорошем отражателе вблизи границы активной зоны поток тепловых нейтронов имеет минимум, а затем возрастает до некоторого макснмума, находящегося внутри отражателя. Возможные распределения потока тепловых нейтронов в реакторе с отражателем и без отражателя показаны схематически на рис. 3-7. Максимум потока тепловых нейтронов в отражателе может возникиуть вследствие замедления отражателем быстрых нейтронов, утечка которых из активной зоны реактора превышает утечку тепловых нейтронов. Поглощение же тепловых нейтронов в отражателе песравненно меньше, чем в активной зоне. В гстерогенном реакторе с цилиндрической активной зоной особенно полезен боковой отражатель, так как он увеличивает плотность тепловых нейтронов на периферии поперечного сечения активной зоны, где размещено большинство технологических каналов.

Для приближенного подсчета распределения плотности тепловых нейтронов в активной зоне реактора при наличии отражателя можно использовать ту же методику, что и для реактора без отражателя, но с подстановкой в формулы вместо фактического радиуса активной зоны R и фактической высоты H эквивалентных значений этих величин:

$$R_{s} = R + \Delta R;$$
 (3-48)
 $H_{s} = H + 2\Delta H.$ (3-49)

$$H_{\mathfrak{g}} = H + 2\Delta H. \tag{3-49}$$

Величины ΔR и ΔH называют эффективными добавками. Для каждого замедляющего вещества существует предельная толшина отражателя, превышение которой практически не сказывается на распределении потока тепловых нейтронов в активной зоне. В круглых цифрах эта предельная толщина отражателя составляет:

для	тяжелой	В	Д	ы				80	СМ
	графиза								
	бериллия							-50	_

Природиая вода из-за сильного поглощения ею нейтронов не годится в качестве отражателя. Если толщина отражателя мень-

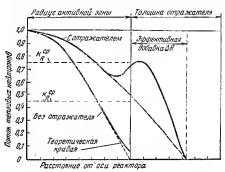


Рис. 3-7. Распределение потока тепловых нейтронов в активных зонах реакторов без отражателя и с отражателем,

ше 30% предельных значений, то эффективные добавки ΔR и АН следует принимать равными толщине отражателя. При отражателе предельной толщины эффективные добавки можно принимать равными 50% толщины отражателя. Для промежуточных значений толщины отражателя эффективные добавки можно находить лицейной интерполяцией,

Иногда применяют неравномерное размещение технологических каналов в активной зоне. Это делают, чтобы улучшить распределение потока тепловых нейтронов по радиусу реактора, сделать его более равномерным. Для этого, например, в центре поперечного сечения активной зоны размещают технологические изналы с меньшим шагом, т. е. болсе тесно, чем на периферии. Вследствие этого поглощение тепловых нейтронов в центральной части возрастает и плотность нейтронов падает, вплоть до того, что в центре можно вместо максимума плотности получить

«нейтронную яму». Этого же можио добиться, размещая в центре каналы с торием, если только это допустимо по принятому запасу реактивности. Тогда максимальным тепловыделением будут обладать не центральные, а периферийные технологические каналы. Так как количество периферийных каналов значительно превышает количество центральных, то повышение мощности периферийных каналов выгодно, так как оно приводит к увеличению мощности реактора.

Во всех случаях неравномерного распределения каналов подсчет распределения плотиости тепловых нейтронов уже не может производиться указанным выше методом и требует приме-

нения более сложных приемов расчета.

3-4. ҚОЭФФИЦИЕНТ РАЗМНОЖЕНИЯ

Если ядерный реактор работает с постоянной мощностью, то среднее значение нейтронного потока в нем постоянно, а следовательно, постоянно и число делений в единицу времени. Это значит, что в среднем каждый акт деления вызывает в после-

дующий момент времени одно и только одно деление.

Обозначим через у число нейтронов деления, образующихся в среднем при каждом акте деления ядра. Пусть ѝ пейтронов из этого числа вызывают деление других ядер, а v-k нейтронов теряется вследствие поглощений, не приводящих к делению, и из-за утсчек. Величину к пазывают коэффициентом размножения. Цепная реакция деления возможна только в том случае, если

$$k \ge 1$$
. (3-50)

В работающем с постоянной мощностью ядерном реакторе коэффициент размножения всегда равен точно единице. При повышении мощности реактора k>1, при понижении k<1. Для регулирования мощиости реактора нужно, чтобы коэффициентkвсегда мог быть на несколько тысячных долей больше единицы.

Коэффициент размножения является важнейшей характеристикой реактора. Физический расчет реактора по существу заключается в определении таких размеров активной зоны заданиого состава, при которых было бы удовлетворено неравенство (3-50). Очевидно, легче всего удовлетворить этому неравенству, если пренебречь утечкой нейтронов, т. е. предположить, что активная зона имеет бесконечно большие размеры. Если при этом условии иеравенство (3-50) не будет удовлетворено, то это означает, что реактор с активной зоной принятого состава вообще невозможен,

Коэффициент размножения для бесконечной среды обозначают символом k_{\star} . В общем виде он может быть определен из рассмотрения баланса нейтронов в активной зоне бесконечно больших размеров.

Рассмотрим случай, когда ядерное горючее представляет собой смесь $\dot{\mathbb{U}}^{235}$ и $\ddot{\mathbb{U}}^{238}$. Пусть η — среднее число быстрых нейтронов деления, возникающих при захвате этой смесью одного теплового нейтрома. Так как не все тепловые нейтроны, поглощенные горючим, приводят к делению ядер, то $\eta < v$. Обычно η называют числом вторичиых нейтронов. Правильнее было бы сто называть коэффициентом размножения на тепловых нейi ponax.

Его величина для чистых изотопов может быть подсчитана по формуле

$$\eta = v \frac{\sigma_f}{\sigma_o}, \tag{3-51}$$

і де σ_{ϵ} — поперечнос сечение для делсния на тепловых нейтро-

- полное поперечиое сечение поглощения для тепловых нейтронов.

Определенные экспериментально значения и и для изотопов, делящихся тепловыми нейтронами, приведены в табл. 3-3, где дана также всличина $\alpha = \frac{v-\eta}{\eta} = \frac{4ucno\ 3axsamos\ без\ делений}{4ucno\ делений}$

			Таб	лица 3-а
		U283	8	Pu 230
Число нейтронов деления Число вторичных нейтронов	γ	2,52 2,28	2,47 2,07	2,91 2,09
ния к числу делении	α	0,105	0,192	0,39

Для смеси изотопов U235 и U238

$$\eta = v_{235} \frac{\sigma_{f225}}{\sigma_{a235} + \frac{N_{233}}{N_{235}} \sigma_{a238}}, \tag{3-52}$$

где N_{238} и N_{235} — количества атомов U^{238} и U^{235} в смеси этих изотопов.

Для природного урана

$$\frac{N_{238}}{N_{235}} = \frac{100 - 0.714}{0.714} = 139;$$

$$\eta = 2.47 \frac{582}{694 + 139 \cdot 2.73} = 1.34.$$

Некоторая часть быстрых нейтронов вызовет деление U238, иследствие чего число быстрых нейтронов увеличится. Отношенис полного числа быстрых нейтронов, получившихся от делеиня на нейтронах всех энергий, к числу быстрых нейтронов, по-5-541

лучивщихся от деления только на тепловых нейтронах, называют коэффициентом размножения на быстрых нейтронах и обозначают буквой є. При большом шаге решетки деление ядер U²³⁸ вызывают только те быстрые нейтроны, которые возникли внутри данного тепловыделяющего элемента, и поэтому в зависит только от толшины тепловыделяющих элементов. На рис. 3-8 показана для этого случая зависимость є от радиуса пилиилрических урановых стержней. При тесном расположении тепловыделяющих элементов в замедлителе заметное деление ядер U238 будут вызывать также некоторые быстрые нейтроны, неполностью замедливщиеся и возвращенные замедлителем



Рис. 3-8. Коэффициент размиожения на быстрых нейтронах в для гетерогенных реакторов в зависимости от радиуса уранового стержия.

в тепловыделяющий элемент. На рис. 3-9 показана зависимость в от величины отношения объема воды к объему урана для реакторов с урановодной решеткой, работающих с обогащенным **у**раном. Для гомогенных реакторов обычно отношение объемов замедлителя и горючего велико, нейтронах практически равен единице.

Произведение из представляет собой полное число быстрых нейтроиов.

приходящееся на один тепловой нейтрон, поглошенный ядерным горючим. Замедляясь, быстрые нейтроны становятся тепловыми. В процессе замедления нейтроны проходят через значення экергий, соответствующие резонаценым поглощениям в U²³⁸ (см. рис. 3-2). Если такой резонансный нейтрон из замедлителя попадет в тепловыделяющий элемент, то он будет захвачен ядром урана уже в поверхностном слое сердечника и не успест проникнуть в глубь элемента. В результате этого захвата идут реакции (3-1)—(3-3), приводящие к образованию изотопа плутония Ри²³⁹. Таким образом, некоторая часть замелляющихся иейтронов булет поглошена U²³⁸ без деления, а остальные нейтроны замедлятся до тепловой энергии. Отношение числа получившихся в результате замедления тепловых нейтронов к полному числу быстрых нейтронов называют вероятностью избежать резонансного захвата и обозначают буквой ф. Следовательно, число замедлившихся нейтронов, приходящееся на один тепловой нейтрон, поглощенный ядерным горючим, равно пеф.

Тепловые нейтроны поглощаются не только ядерным горючим, но также и неделящичися материалами, входящими в состав активной зоны, а именно: замедлителем, теплопосителем, защитными оболочкими тепловыделяющих элечентов, примесями в ядерном горючем, конструкционными материалами, регулирующими стержнями, осколками делешия. Отношение числа теплоных нейтронов, поглошенных я церным горючим, к полному числу поглощенных тепловых пентронов называют коэффицичигом теплового использования и обозначают буквой 0.

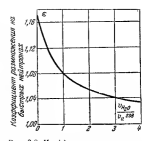


Рис. 3-9, Коэффициент размножения на быстрых нейгронах є в зависимости от величины отношения объема воды к объему урана.

Число тепловых нейтронов, захваченных ядерным горючим го втором поколении нейтронов, приходящееся на один теплопой нейтрон, поглощенный ядерным горючим в первом поколении нейтронов, равно произведению пефл. Это произведение представляет собой коэффициент размножения в бесконечной греде:

$$k_{\infty} = \eta \circ \varphi \theta.$$
 (3-53)

Формулу (3-53) называют формулой четырех сомножителей. Has romorenhoro peaktopa $\varepsilon = 1$:

$$k_{\infty z_{OM}} = \eta \varphi \theta$$
. (3-54)

Если в реакторе в качестве горючего используется только чистый изотоп, делящийся тепловыми неитронами, т. е. U^{235} , \mathbb{C}^{1233} или Pu^{239} , а U^{238} или Th^{232} в активной зоне отсутствует, то 1. Следовательно, в этом случае

$$k_{\infty us} = \gamma 0.$$
 (3-55)

Для пояснения вывода формулы (3-53) приведем примерный баланс нейтронов в гетерогенном реакторе, загруженном природным ураном, Чтобы избежать дробных цифр, составим пог баланс на 100 тепловых нейтронов, поглощенных ядерным порочим в первом поколении нейтронов.

- 100 тепловых нейтронов поглощено в природном уране; из
- ,10 тепловых нейтронов поглошено в U²³⁵ без деления;
- 36 тепловых нейтронов поглошено в U²³⁸;
- .54 тепловых нейтрона вызвали деление U²⁸⁵ и дали 134 быстрых нейтрона пеления; из них:

ightarrow 2 быстрых нейтроиа вызвали деление U^{238} и дали

→6 быстрых нейтроиов, которые вместе с остальными

→132 быстрыми нейтронами в сумме составили 138 быстрых нейтронов. Из этого числа:

→15 резонансных нейтронов поглощено в U²³⁸;

→123 нейтрона замедлились и стали тепловыми; из них:

→15 тепловых нейтронов поглощено замедлителем, теплоносителем и конструкционными материалами;

→108 тепловых нейтронов второго поколения поглощаются природным ураном.

Из этого баланса нейтронов получаем:

Коэффициент размножения на тепловых нейтронах $\eta = \frac{134}{100} = 1.34$.

Коэффициент размножения на быстрых нейтронах $\varepsilon = \frac{138}{134} = -1.02$

Вероятность избежать резонансного захвата $\varphi = \frac{123}{138} = 0.89$.

Коэффициент теплового использования $\theta = \frac{108}{123} = 0.878$.

Коэффициент размножения в бесконечной среде

$$k_{\infty} = \eta \approx \varphi \theta = 1.34 \cdot 1.03 \cdot 0.891 \cdot 0.878 = 1.08$$

Коэффициент воспроизводства делящихся материалов, или плутониевый коэффициент

$$K.~B. = \frac{menловые~u~pелонансные~ нейтроны, поглощенные~s~U^{233}}{uucлo~akmos~noглощения~s~U^{235}} =$$

$$=\frac{36+15}{54+10}=0.8=\frac{\text{выработанный реактором }P_{12}^{289}}{\text{уничтоженный }U^{295}}$$
 .

Так как $k_{\infty}\!\!>\!\!1,0$, то из среды взятого состава может быть выполнена активная зона конечных размеров. Ее размеры следует выбрать такими, чтобы утечка нейтронов не превышала, папример, 5%. Остальные 3% избыточных нейтронов должны быть зарезервированы для компеисации отравления и других неблагоприятных эффектов, а также для регулирования мощности реактора. Таким образом, активная зона конечных размеров будет иметь в данном случае коэффициент размиожения k=1,03.

Разность k-1 называют запасом реактивности реактора. Для эпергетических реакторов этот запас обычно принимают в пределах 0.015-0.03.

Так как абсолютная утечка иейтронов пропорциональна поверхности активной зоны, а количество нейтронов, производимое в реакторе, пропорционально объему активной зоны, то относительная утечка пропорциональна отношению поверхноти активной зоим к ее объему, если реактор ие имеет отражаиля. Это отношение тем меньше, чем больше линейные размены активной зоны. Поэтому, если k_{∞} мало и, следовательно, пельзя допустить большой утечки нейтронов, приходится выполпять активную зону с большими размерами.

Размеры активной зоны, соответствующие значению k=1, плаывают критическими размерами. Эти размеры как раз обеспичивают вознижновение и поддержание цепной реакции деления, но из-за необходимости иметь запас реактивности активная юна реакторов всегда делается надкритичной, т. е. с размерами, превышающими критические размеры.

Одии из способов, позволяющих уменьшить критические навмеры активной зоны, — это применение отражателя. Этот чособ, как уже отмечалось выше, применим только в том случае, если отражатель можно разместить в общей оболочке с активной зоной. Другим способом является использование в качетве ядерного горючего обогащенного урана, т. е. урана с почышенным против природного содержанием изотопа U255.

Обогащенный уран не только позволяет сократить размеры ктивиой зоны, но, кроме того, дает возможность применять и активиой зоне, хотя и в ограниченном количестве, нержавеюпіую сталь и другие металлы, обладающие более сильным погощением тепловых нейтронов, чем алюминий и его сплавы.

Представляет интерес проследить, как изменится характенистика активной зоны в рассмотренном выше примерном балансе нейтропов, если природный уран заменить обогащенным, в в остальном не менять состава активной зоны. Результаты соответствующих подсчетов, выполненных для разных обогашений урана, представлены в табл. 3-4.

Хотя цифры табл. 3-4 относятся к частному случаю, они правильно отражают общее влияние обогащения на работу эдерного реактора. Как видно из рис. 3-10, составленного потипным табл. 3-4, обогащение вначале резко повышает k_{∞} , по, начиная примерно с 5%, его влияние на k_{∞} становится уже иезначительным. С другой стороны, обогащение сущестенно снижает коэффициент воспроизводства делящихся материалов, причем особенно резкое сиижение коэффициента воспроизводства также имеет место до обогащения, равного причено 5%.

Предположим, что приведенный баланс нейтроиов в активной зоие для природного урама относится к эмергетическому реактору, у которого трубы технологических камалов и защитные оболочки тепловыделяющих элементов выполнены из алюминия. Желая заменить алюминий мержавеющей хромовикелевой сталью, заменим природный уран обогащенным до 5% ураном. Из табл. 3-4 следует, что в этом случае появится избыток тепловых иейтронов в количестве 169—108—61 нейтрон на кажды 100 тепловых иейтронов, поглощенных в ядерном горючем. Было бы иерационально целиком использовать этот набыток

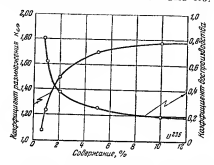


Рис. 3-10. Влияние обогащения урана на коэффициент размножения в бесконечной среде и коэффициент воспроизводства.

на поглощение в нержавеющей стали. Обогащенный уран очень дорог, поэтому при переходе на него необходимо уменьшить размеры реактора, его загрузку ядерным топливом. Выделим для этой цели например. 37 нейтронов в дополнение к пяти нейтронам, принятым для варианта с природчым металлом. Следовательно, суммариая утечка иейтронов будет теперь составлять 5+37=42 иейтрона вместо пяти иейтронов, принятых для природного урана. Вследствие увеличения утечки в 8,4 раза размеры реактора можио будет существенно сократить. Это обстоятельство может привести к некоторому синжению мощности реактора, но, с другой стороны, замена алюминия нержавеющей сталью даст возможность повысить температуру тепловыделяющих элементов и, таким образом, улучшить теплоотдачу и к. п. д. энергетической части установки. Остальные 61--37=24 иейтроиа могут быть израсходованы на поглощение в иержавеющей стали. Допустим, что в варианте с природным металлом сумма толщии стенки трубы технологического канапа и защитной оболочки тепловыделяющих элементов составляла 2 мм. Далее, предположим, что поглощение в этих алюминиевых деталях составляло шесть нейтронов из 15, расходуемых на суммарное поглощение в неделящихся материалах активной зоны. Теперь к этим шести нейтронам добавятся еще 24, и общее поглощение в нержавеющей стали можно принять равным 6+24=30 нейтронам, т. е. в 5 раз больше, еме было в алюминия. Но по поглощению тепловых нейтронов 50 мк пержавеющей стали равноцениы 1 мм алюминия. Поэтому суммариая толщина стенки трубы технологического канала и обогалью не должиа превышать

$2.5 \cdot 0.05 = 0.5$ MM.

Как видим, не слишком много, но все же достаточно для гого, чтобы сконструировать реактор на уране 5% обогащения с технологическими каналами из тонкостенных стальных груб малого диаметра, как это сделано, например, на первой советской атомной электростаиции. Увеличение геометрических размеров такого реактора повысит его мощность, сократит утеску нейтроиов и тем самым даст возможность увеличить толщищу стенок из нержавеющей стали или же, сохранив эту толщину прежней, уменьшить примеияемое обогащение урана.

Обогащение значительно повышает стоимость урана; так, например, уран с 5% обогащения дороже природного урана в 15—20 раз. Поэтому вопрос о целесообразности обогащения и степени обогащения— это в основном вопрос экономики.

Вериемся к формуле (3-53). Нам осталось рассмотреть способы подсчета коэффициента теплового использования в и вероятности избежать резонансного захвата ф. Обе величины прежде всего зависят от концентрации ядерного горючего в замедлителе. Нетрудно догадаться, что вероятность избежать резонансного захвата тем больше, чем меньше U238 находится в активной зоне, т. е. чем меньше концентрация ядерного горючего в замедлителе. В пределе, когда активиая зона состоит голько из замедлителя, ф=1. Но в этом случае коэффициент теплового использования 4 = 0. С увеличением содержания идериого горючего в активиой зоне этот коэффициент возрастает, и в пределе, когда активиая зона состоит только из ядерного горючего, v=1, но тогда $\phi=0$. Таким образом, изменение концентрации ядерного горючего действует на и и ф в противоположных направлениях. Поэтому должна существовать оптимальная концентрация ядерного горючего, при которой произведение о имеет максимальную величину. Состав активной юны и размещение горючего в замедлителе следует подобрать гак, чтобы удовлетворить условию максимума произведения $\phi\theta$. ℓ : другой стороны, так как k_∞ для энергетического реактора не должно быть меньше 1,05, можно подсчитать допустимое минимальное значение φU . Так, для природного урана

$$(\varphi\theta)_{_{MUR}} = \frac{k_{_{\infty}}}{\eta_{\scriptscriptstyle{E}}} = \frac{1.05}{1.34 \cdot 1.03} = 0.76.$$

Так как в оптимуме значения ф и б по величине близки друг к другу, то, очевидно, порознь эти величины не могут быть существенно меньше 1 0,76=0.87. Действительно, у реакторов, работающих на природном уране, значения ф и и обычно находятся в пределах 0,85—0,95.

Для гомогенных реакторов, у которых активная зона представляет собой однородную смесь горючего и замедлителя, коэффициент теплового использования выражается простой формулой:

$$\theta = \frac{V_U \Sigma_{aU}}{V_M \Sigma_{aM} + V_U \Sigma_{aU}} = \frac{\Sigma_{aU}}{\frac{V_M}{V_D} \Sigma_{aM} + \Sigma_{aU}}.$$
 (3-56)

Здесь Σ_{aU} и Σ_{aM} — макроскопические сечения поглощения, а V_U и V_M — объемы соответственно ядерного горючего и замедлителя. Обозначив через N_U и N_M количества ядер горючего и замедлителя в активной зоне, можно представить коэффициент теплового использования в другой форме:

$$0 = \frac{N_{U}\sigma_{aU}}{N_{M}\sigma_{aM} + N_{U}\sigma_{aU}} = \frac{\sigma_{aU}}{\frac{N_{M}\sigma_{aM} + \sigma_{aU}}{N_{U}\sigma_{aM} + \sigma_{aU}}}.$$
 (3-57)

Несколько сложнее расчет коэффициента теплового использования дли гетерогенного реактора. В простейшем случае, когда активная зона такого реактора состоит из замедлителя, в котором размещена решетка из урановых стержней, а теплоноситель, защитные оболочки и трубы технологических каналов отсутствуют, коэффициент теплового использования выражается формулой

$$\theta = \frac{\Sigma_{a^{\dagger}}}{\frac{V_M}{V_U} \frac{\overline{\Phi}_M}{\overline{\Phi}_U} \Sigma_{aM} + \Sigma_{aU}} . \tag{3-58}$$

В знаменатель этого выражения входит отношение средних потоков тепловых нейтронов в замедлителе и горючем $\frac{\Phi_M}{\Phi_{\rm Tr}}$, на-

зываемое коэффициентом проигрыша тепловых нейтройов или коэффициентом экранирования. Этот коэффициент появляется вследствие того, что в урановом стержне происходит выедание тепловых нейтронов, и поэтому их поток в уране меньше, чем 72

и замедлителе, как представлено схематически на рис. 3-11.

Гак как $\frac{\Phi_M}{\Phi_U}$ > 1, то коэффиципт теплового использования и гетерогенном реакторе меньше, чем в гомогенном с таким ве составом активной зоны. Коэффициент экранирования защент от радвуса уранового пержия r_U и длины диффузии гепловых нейгропов в уране L. Плиной диффузии называется

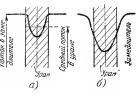


Рис. 3-11. Выедание тепловых нейтронов в урановом стержие. α — коэфрициент диффузии бескочетен; δ — коэфрициент диффузии конечен,

преднее расстояние, проходимое имптроном в веществе, начиная с того момента, когда нейтрон илл тепловым, и кончая его захватом. Длину диффузия L, яввнощуюся характеристикой вещества, обычно принимают по желериментальным данным или подсчитывают из приближенногосоотношения

$$\frac{1}{L^2} = K^2 = 3\Sigma_a (\Sigma_a + \Sigma_s),$$

откуда

$$L = \frac{1}{K} = \frac{1}{V^{\frac{3}{2} \Delta_{\alpha} (\Sigma_{\alpha} + \Sigma_{s})}} c m.$$
 (3-59)

 Γ табл. 3-5 приведены значения L и K для некоторых веществ.

Таблица 3-5

Значения L и K для тепловых нейтронов

	L, cm	К. см-1
Природный уран при 25° С	1, 4 2,85 3, 1 3, 4 3, 8 170 100 50 20, 8	0,72 0,352 0,353 0,295 0,264 0,0059 0,01 0,02 0,048

Для цилиндрического уранового стержня коэффициент экрапирования

$$F = \frac{\overline{\Phi}_M}{\overline{\Phi}_U} = \frac{K_U \, r_U}{2} \, \frac{I_0 (K_U \, r_U)}{I_1 (K_U \, r_U)} \,. \tag{3-60}$$

Здесь I_0 и I_1 — модифицированные функции Бесселя нулевого и первого порядков, определяемые из таблиц этих функций. С хорошим приближением

$$F = 1 + \frac{(K_U r_U)^2}{8} - \frac{(K_U r_U)^4}{192} + \dots$$
 (3-61)

Соотношение (3-58) может быть представлено в следующем виде:

$$\frac{1}{\theta} = 1 + \frac{V_M}{V_M} F \frac{\Sigma_{\sigma M}}{\Sigma_{\sigma M}}.$$
 (3-62)

Это соотношение справедливо для случая, когда коэффициент диффузии в замедлителе имеет бесконечно большое зиачение $L_M = \infty$ и $K_M = 0$. В этом случае поток тепловых нейтронов одинаков по всему объему замедлителя (рис. 3-11). При конечном значении коэффициента диффузии в замедлителя в правую часть (3-62) надо добавить величину (E-1), выражающую собой избыточное поглощение нейтронов в замедлителе:

$$\frac{1}{\theta} = 1 + \frac{V_M}{V_U} F \frac{\Sigma_{\alpha M}}{\Sigma_{\alpha U}} + (E - 1). \tag{3-63}$$

Заменим квадратиую элементарную ячейку решетки реактора, имеющую сторону a, эквивалентной круглой ячейкой с радмусом $r_M = \frac{a}{\sqrt{\pi}}$. Тогда приближенно

$$E-1 \approx \frac{(K_M r_M)^2}{2} \left(\ln \frac{r_M}{r_U} - 0.75 \right).$$
 (3-64)

Следовательно, формула (3-63) приобретет вид:

$$\frac{1}{6} = 1 + \frac{V_M}{V_U} F \frac{\Sigma_{aM}}{\Sigma_{aU}} + \frac{(K_M r_M)^2}{2} \left(\ln \frac{r_M}{r_U} - 0.75 \right). \tag{3-65}$$

В таком виде эта формула относится к гетерогенному реактору, в активной зоне которого нет теплоносителя, защитных оболочек, труб и т. п., а есть только замедлитель и урановые стержии. Чтобы учесть влаянае на коэффициент теплового использования теплоносителя, защитных и конструкционных материалов, формулу (3-65) необходимо дополнить. Обозначим через $V_{oб}$ и Σ_{ao} — объем и макроскопическое сечение поглощения материала защитных оболочек тепловыделяющих элементов, через V_{κ} и $\Sigma_{a\kappa}$ — соответствующие величины для конструкцион

ных материалов и через V_m и Σ_{am} — для теплоносителя. Тогда изамен (3-65) получим:

$$\frac{1}{\theta} = 1 + F\left(\frac{V_M}{V_U} \frac{\Sigma_{aM}}{\Sigma_{aU}} + \frac{V_{o\delta}}{V_U} \cdot \frac{\Sigma_{a} \circ \delta}{\Sigma_{aU}} + \frac{V_{\kappa}}{V_U} \cdot \frac{\Sigma_{a\kappa}}{\Sigma_{aU}} + \frac{V_m \Sigma_{am}}{V_U \Sigma_{aU}}\right) + \frac{(K_M r_M)^2}{2} \left(\ln \frac{r_M}{r_U} - 0.75\right).$$
(3-66)

Рассматривая задачу как плоскую, можно отношения объемов именять отношениями поперечных сечений материалов q в элементарной ячейке решетки реактора:

$$\begin{split} \frac{1}{\theta} = 1 + \frac{F}{q_{\rm U} \Sigma_{a \rm U}} (q_M \Sigma_{a M} + q_{o \bar{o}} \; \Sigma_{a o \bar{o}} + q_{\kappa} \; \Sigma_{a \kappa} + q_{m} \Sigma_{a m}) + \\ + \frac{(K_M r_M)^2}{2} \left(\ln \frac{r_M}{r_{\rm U}} - 0.75 \right). \end{split} \tag{3-67}$$

Перейдем теперь к подсчету величины ϕ — вероятиости избежать резонаисного захвата нейтроиов ураиом-238 в процессе ымедления нейтроиов до тепловой энергии.

Вероятность резонансного захвата особенно велика для однородной смеси урана с замедлителем. Именио поэтому невозможио выполнить гомогенный реактор на природном уране с гакими замедлителями, как графит и бериллий, и только тяжеляя вода обеспечивает эту возможность. Сама идея гетерогеиного реактора возникла в результате стремления уменьшить вероятность резонансного захвата, С этой целью уран размещают среди замедлителя в виде отдельных блоков. Вследствие лого большииство замедляющихся нейтронов проходит через резонансные уровни энергии не в уране, а в замедлителе, и тем самым избегает резонансного захвата. При этом тонкий наружный слой урана в тепловыделяющих элементах экранирует серчечник от попадачия в него резонансиых нейтронов. Это обстоягельство уменьшает число атомов урана, располагающих возможностью осуществить резонансный захват, и приводит к повышенному содержанию плутония в наружном слое сердечника. Можно так подобрать размещение технологических каналов и диаметр тепловыделяющих элементов, чтобы получить наиболее благоприятные условия для возможности избежать резонансиого захвата.

Теория резонаисного поглощения в гетерогениой системе, развитая в 1943 г. советскими учеными И. И. Гуревичем и 11. Я. Померанчуком, дает следующую формулу для бесконечной периодической квадратной решегки с шагом а, выполнен-

ной из цилиндрических урановых тепловыделяющих элементов с диаметром d:

$$-\ln \varphi = \frac{\lambda_s}{\xi} - \frac{\frac{3}{ad^2 + \beta d^2}}{a^2 - \frac{\pi d^2}{4}}.$$
 (3-68)

Константы α и β зависят от резонансных уровней U^{238} . Эти константы можно было бы вычислить, если бы имелись точные данные по структуре этих уровней. Отсутствие таких данных заставляет пользоваться полуэмпирическими зависимостями для ϕ , вид которых отвечает формуле (3-68).

По М. Б. Егиазарову для уран-графитовой решетки вероитность избежать резонансного захвата может быть подсчитана из соотношения:

$$-\ln\varphi = \frac{5.87d^{\frac{3}{2}} + 3.02d^2}{a^2 - \frac{\pi d^2}{4}} \pm 5^9/_9, \tag{3-69}$$

справедливого для пределов 0.01 < d < 5.0 см н для температуры урана 273° К. Для любого замедлителя н стержневых тепловыделяющих элементов (см. рис. 6-1.4) с радчусом уранового сердечника, равным r см. формула (3-69) может быть представлена в внде:

$$-\ln \varphi = \frac{\lambda_s}{\xi} \frac{k_T r^{\frac{3}{2}} + 0.73r^2}{S}.$$
 (3-70)

Здесь k_r — мпожитель, учитывающий зависимость резонансного поглощения от температуры урана, S c m^2 — площадь сечения замедлителя в ячейке.

Для кольцевых и трубчатых тепловыделяющих элементов (см. рис. 6-1, δ и θ):

$$-\ln \varphi = \frac{\lambda_s k_T r_R^{\frac{1}{2}} \sqrt{r_R^2 - r_s^2 + 0.73 (r_R^2 - r_s^2)}}{S}, \qquad (3-70a)$$

где r_{u} и r_{s} — наружный и внутренний радиусы сердечника. Для прутковых тепловыделяющих элементов (см. фиг. 6-1, ϵ):

$$-\ln \varphi = \frac{\lambda_s}{\xi} \frac{k_T r \sqrt{Rn} + 0.73nr^2}{S}, \qquad (3-706)$$

где n — число прутков в пучке и R — радмус пучка. Для темпера- 76

урной поправки М. Б. Егиазаровым предложена эмпирическая формула:

$$k_T = 0.775 (1 + 17.5 \cdot 10^{-3} \sqrt{T}).$$
 (3-71)

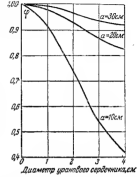
тем T— средняя температура урана в c К. Формула проверена для значений 0.1 < d < 4 см.

На рис. 3-12 показана зависимость ϕ от диаметра уранового стержня d и шага между живалами a для уран-графитового реактора.

Для гомогенных реакторов рармула (3-70) неприменима. В розтность избежать резонансного захвата φ_{som} для однородной смесн ядерного горючего изамедлителя может быть пределена на следующего полуэмпирнческого соотношения

$$-\ln \varphi_{zon} = 3.9 \frac{N_{U}}{\xi \Sigma_{sM}} \left(\frac{\Sigma_{s}}{N_{U}} \right)^{0.415 \cdot \chi}.$$
(3-72)

В этой формуле Σ_s преднавляет собой полное макроколнческое сечение рассеяния отпородной смеси, равное сумкорона и замедлятеля:



Рис, 3-12. Вероятность избежать резонанского захвата ф для уран-графитового реактора в зависимости от диаметра уранового сгержня d и шага а между технологическими каналами.

$$\Sigma_s = N_{ij}\sigma_{sij} + N_{M}\sigma_{sM} = \Sigma_{sij} + \Sigma_{sM}. \tag{3-73}$$

Здесь $N_{\rm U}$ н N_{M} — количество, ядер атомов урана и замедлинеля в 1 c m^{3} смеси. Если однородная смесь задана отношением числа ядер $\frac{N_{M}}{N_{\rm D}}$ = b, то

$$N_{\rm U} = \frac{\tau_{M}'^A_{M}}{b + \frac{A_{\rm I}\tau_{M}}{A_{M}\tau_{\rm U}}} 0,06023 \cdot 10^{24}$$
 (3-74)

Средняя логарифмическая потеря энергии ξ для различных ымедлителей приведена в табл. 3-2, а эффективные сечения рассемиия σ_g для резонансиой области энергий нейтронов приведены и габл. 3-6.

Таблина 3-6

Сечення рассеяння σ_s в барнах для резонансной области

Природный ураг Графит	Η,	U23	88	И	U	35		8,2
Economic 7		٠,		-				4,8
Бериллий								6.0
Тяжелая вода								10.5
Природная вода							i	46

Формула (3-72) может применяться до значений $\frac{\mathbf{\Sigma}_{\boldsymbol{U}}}{N_{\boldsymbol{U}}} = 1\,000\,$ бари,

3-5. КРИТИЧЕСКИЕ РАЗМЕРЫ РЕАКТОРА БЕЗ ОТРАЖАТЕЛЯ

Подсчет коэффициента размножения для бескоиечной среды сводится к подбору такого состава активной зоны, при котором k_{∞} имеет наибольшее возможное значение для заданных условий конструирования реактора, т. е. при определенном ядерном горючем, заданных конструкционных материалах и т. л. После того как состав активной зоны подобран, из него надо, выкроить объем такого размера, чтобы потеря нейтронов на каждый захваченный горючим тепловой нейтрон была равна k_{∞} —1. Размеры активной зоны, отвечающие этому условию, называют критическими размерами. Иногда говорят о "критической массе" реактора, однако это выражение не совсем правильно, поскольку на критичность реактора оказывают влияние не только величина объема активной зоны, но также ее геометрическая форма и соотношение размеров.

Обычно активную зону реактора делают надкритичной, т. е. с размерами, несколько превышающими критические, вследствие чего потеря нейтронов на каждый поглощенный ядерным горючим тепловой нейтрон меньше, чем k_{∞} —1, а эффективный коэффициент размножения $k_{s\phi} > 1$. Этот коэффициент подсчитывают по формуле

$$k_{s\phi} = k_{\infty} p_f p_t. \tag{3-75}$$

Здесь p_f — вероятность избежать утечки для быстрых нейтронов и p_t — вероятность избежать утечки для тепловых нейтронов . Таким образом, $1-p_f$ и $1-p_t$ представляют собой относительные утечки соответственно быстрых и тепловых иейтронов. Очевидно, как p_f так и p_t должны расти с увеличением объема активной зоны, а также при изменении формы активной зоны, приводящем к уменьшению величины отношения поверхности к объему. Следовательно, в формулы для подсчета p_f и p_t должен входить не просто объем активной зоны реактора, а неко-

горый геометрический параметр, учитывающий влияние не только объема, но и формы. Этот параметр имеет различиые выражения (ля тел разной формы, а именю:

сфера радиусом R:

$$B^2 = \left(\frac{\pi}{R}\right)^2; \tag{3-76}$$

цилиндр с радиусом R и высотой H:

$$B^{2} = \left(\frac{2,405}{R}\right)^{2} + \left(\frac{\pi}{H}\right)^{2}; \tag{3-77}$$

прямоугольный параллелепипед со сторонами а, b и c:

$$B^2 = \left(\frac{\pi}{a}\right)^2 + \left(\frac{\pi}{b}\right)^2 + \left(\frac{\pi}{c}\right)^2; \tag{3-78}$$

куб со стороной а:

$$B^2 = 3\left(\frac{\pi}{a}\right)^2. \tag{3-79}$$

Параметр B^2 имеет размерность cM^{-2} . Чем больше критические размеры реактора, тем меньше величина B^2 .

Утечка нейтронов с поверхности активной зоны реактора приводит к тому, что плотность нейтронов, т. е. их число в едипице объема, уменьшается по направлению от центра к периферии. Движение нейтронов в активной зоне подчиняется общему закону диффузии, согласно которому интенсивность и направление движения определяются градиентом нейтронного потока, ниалогично тому как величина и направление теплового потока определяются градиентом температуры. Так как плотность нейгронов на периферии активной зоны меньше, чем в центре, нейгроны диффундируют в общем от центра к периферии, хотя отдельные нейтроны могут иметь самые различные направления звижения. Если провести прямые линии от точки, в которой нейтрон родился, до точки, в которой он стал тепловым после многократных расселний в замедлителе, то преобладающим будет направление этих линий от центра к периферии реактора. · leм больше средняя длина этих линий, тем больше вероятность иля замедляющихся нейтронов уйти из активной зоны до момеита превращения в тепловые нейтроны. Аналогично и для плиловых нейтронов вероятность утечки тем выше, чем больше среднее расстояние по прямой от той точки, где нейтрон стал гепловым, до той точки, где он был поглощен. Величины этих средних расстояний по прямой зависят от физических свойств нимедлителя. Эти величины определялись экспериментально. В теории ядерных реакторов принято пользоваться искоторыми модификациями этих величии. Одна из них, т, представляет собой одну шестую среднего квадрата расстояния по прямой в бесконечной среде между точкой рождения быстрого нейтрона и точкой, где нейтрон стал тепловым. Другая, L², представляет собой одну шестую среднего квадрата расстояния по прямой в бесконечной среде между точкой, где нейтрон стал тепловым, и точкой, где он был поглощен.

Величину т называют возрастом нейтронов или квадратом длины замедления, величину L — диффузионной длиной для тепловых нейтронов. Значения L для разных замедлителей приведены в табл. 3-5, а для подсчета величины L можно пользоваться формулой (3-59). Значения т приведены в табл, 3-7.

Таблица 3-7

Возраст нейтронов и квадрат диффузионной длины в разных замедлителях

	τ. см²	L2°. см2
Природная вода Тяжелая вода (с 0,20% H ₂ O) рафит при плотности 1,50 Г Бериллий	31,4 120 3 0 97,2	8, 1 10 000 2 500 433

Чем больше значемия τ и L^2 , тем больше расстояния, проходимые быстрыми и тепловыми нейтроиами в замедлителе, и утечка нейтронов из системы. Следовательно, критические размеры реактора растут с узеличением τ и L^2 . Поэтому из табл. 3-7 можно сделать вывод, что при

прочих равных условиях наименьшие размеры должен иметь реактор с природной водой в качестве замединтеля.

Наличие в активной зоне урана и других поглотителей нейгронов мало сказывается на величине т. Так как замедление в уране мало, то возраст нейтронов в решетке должен быть несколько большим, чем в чистом замедлителе, но поглощение нейтронов снижает т и приводит к тому, что его значение в акинвной зоне примерно такое же, как в чистом замедлителе. Зато величина L² в активной зоне много меньше, чем в чистом замедлителе, из-за большого поглощения тепловых нейтронов ураном, теплоносителем, конструкционными материалами и т. п.

При не слишком большой концентрации ядерного горючего в замедлителе можно считать, что квадрат диффузионной длипы для тепловых нейтронов в активной зоне с удовлетворительной гочностью выражается формулой

$$L^{2} = L_{0}^{2} \frac{q_{M}}{1 + \sum_{n=1}^{N} q_{n}} . {(3-80)}$$

В этой формуле L_0 — диффузионная длина в чистом замедлителе. Под знак суммы входят величины

$$q_n := \frac{\sum_{an} V_n}{\sum_{a \in V_n} F_n} F_n \tag{3-81}$$

подсчитанные для всех веществ, входящих в состав антивной 30

опы, за исключением замедлителя, для которого определяется поличина

$$q_{M} := \frac{\Sigma_{aM} V_{M}}{\Sigma_{aU} V_{U}} F + (E - 1).$$
 (3-82)

значения F и E-1 определяются по формулам (3-60) и (3-64).

Знаи величины B^2 , τ и L^2 , можно определить вероятность и бежать утечки во время замедления для быстрых нейтронов:

$$p_f = e^{-B^2 \tau}$$
 (3-83)

и вероятность избежать утечки для тепловых нейтронов:

$$p_t = \frac{1}{1 + B^2 L^2}$$
 (3-84)

Подставив эти значения в формулу (3-75), получим:

$$k_{s\phi} = \frac{k_{\infty} e^{-B^2 \tau}}{1 + B^2 L^2}. (3-85)$$

Условие критичности реактора;

$$\frac{k_{\infty} e^{-B^2 \tau}}{1 + B^2 L^2} = 1. ag{3-86}$$

Величину B^2 , отвечающую этому условию, называют лапласимом реактора. Если геометрический параметр B меньше, чем ипласиан, то реактор надкритичен и $k_{s\phi} > 1$. Если параметр B^2 польше, чем лапласиан, то реактор подкритичен и $k_{s\phi} < 1$.

Для больших реакторов величина B^2 мала, вследствие чего попустимо произвести замену

$$e^{-B^2\tau} = 1 - B^2\tau. (3.87)$$

Гогда

$$k_{s\phi} = \frac{k_{\infty}(1 - B^2\tau)}{1 + B^2L^2} \ . \tag{3-88}$$

Из этой формулы, принямая $k_{s\phi} = 1$, можно определить величину опласиана:

$$B^2 = \frac{k_{\infty} - 1}{k_{\infty}^{\tau} + L^2}. (3-89)$$

Формулой (3-89) можно пользоваться для предварительного определения величины B^2 , а затем эту всличину уточнить, реи из иутем подстановок трансцендентное уравнение (3-86). После того как величина B^2 определена, из соотношений (3-76) — (3-79) могут быть определены геометрические размеры активной зоны a. 541

реактора. Для активной зоны цилиндрической формы из (3-77) получим:

$$R^2 = \frac{2,405^2H^2}{B^2H^2 - \pi^2}. (3-90)$$

Объем цилиндра

$$V = \pi R^2 H = \frac{\pi^2 \cdot 405 H^3}{B^2 H^2 - \pi^2}.$$
 (3-91)

Продифференцировав это выражение по H и приравцяв производную иулю, получим условие, при котором объем минимален.

$$B^2H^2 = 3\pi^2$$
, (3-92)

Следовательно,

$$H = V_3 \frac{\pi}{B} = \frac{5,441}{B}$$
 (3-93)

Подставив это значение в (3-90), найдем:

$$R = \frac{2,945}{B} \ . \tag{3-94}$$

Таким образом, оптимальное соотношение между высотой и диач метром цилиндрической активной зоны

$$\frac{H}{2R} = \frac{5,441}{5,89} = 0,924 \tag{3-95}$$

и минимальный объем

$$V_{MuH} = \pi R^2 H = \frac{148.2}{B^3}.$$
 (3-96)

Необходимо, впрочем, отметить, что отклонения в пределах до $\pm 20^{\circ}/_{0}$ от оптимального отношения $\frac{H}{D}$ мало сказываются на объеме активной зоны.

Аналогичные подсчеты можно сделать для других формактивной зоны. Результаты этих подсчетов представлены в табл. 3-8.

Из табл. 3-8 следует, что при заданном значении B минимальный критический объем имсет активная зона сферической формы.

При сооружении больших дорогостоящих реакторов обычно не ограничиваются лолько расчетным определением критических размеров активной зоны, по проводят их экспериментальную проверку путем постановки так называемого экспоменциального опыта. Такая проверка особенно необходима для реакторов, работающих на природном уране: ошибки физического расчета исправлять в таком реакторе, после того как он изготовлен, значительно труднее, чем в реакторе, использующем обогащенияй уран, где всегда имеется возможность несколько язменить степень обогащения топлива.

Таблица 3-8 Характеристики активных зоп разной

формы				
Критические	Минимальный критический объем			
,	V _{MUH}	%		
$R = \frac{3,14}{B}$	$\frac{130}{B^3}$	100		
$R = \frac{2,945}{B}$	$\frac{148,2}{B^3}$	114		
$II = \frac{5,441}{B}$				
$a = \frac{5,434}{B}$	$\frac{161}{B^3}$	121		
	Крятические размеры $R = \frac{3.14}{B}$ $R = \frac{2.945}{B}$ $H = \frac{5.441}{B}$	Критические размеры $R = \frac{3.14}{B}$ $R = \frac{2.945}{B}$ $R = \frac{5.441}{B}$ $R = \frac{5.441}{B}$ $R = \frac{5.434}{B}$ $R = \frac{130}{B}$ $R = \frac{148.2}{B}$ $R = 148.$		

бернилиевый) и производят съемку кривых распределений плотпости тепловых лейгропов внутри сборки. Эти кривые дают возможность определить лапласиан с большей точностью, чем это можно сделать чисто расчетным метолом.

Для проведения экс-

поненциального опыта

собирается сборка из замедлителя, ядериого

горючего и других ве-

ществ, соответствующая по составу и рас-

положению материалов

активной зоне проектируемого реактора, но

по размерам состав-

ляющая примерно 1/3

предполагаемых критических размеров. В нижней части этой

сборки помещают источник быстрых нейтро-

пов (например, радий-

При небольших размерах реактора экспоненциальный опыт ие приводит к цели. В этом случае применяют критическую сборку: собирают активную зону реактора, постепенио добавляя в нее горючее или замедлитель, и одновременно наблюдают за ростом внутри сборки числа нейтронов, источник которых помещают в дентре сборки. Когда сборка достигнет критичности k_{pn} системы становится равным единице, а число нейтропов стремится к бескопечности.

Этот же способ применяют для определения критических размеров впервые запускаемого реактора.

3-6. КРИТИЧЕСКИЕ РАЗМЕРЫ РЕАКТОРА С ОТРАЖАТЕЛЕМ

Применение отражатсяя уменьшает критические размеры активной зоны и повышает равномерность распределения нейтропного потока в ней. Уменьшение размеров активной зоны означает уменьшение числа и длины технологических каналов, что может привести к снижению мощности реактора, несмотря на выравнивание нейтропного поля. Но удельная мощность, приходящаяся на 1 кз загруженного в реактор ядерного горючего, возрастает с введением отражателя. Таким образом, отражатель экономит расход ядерного горючего, в уменьшает в ведением отражателя.

Точный расчет размеров активной зоны цилиндрического реактора, имеющего боковой и торцовые отражатели, представляет собой трудную задачу. В качестве грубого приближения, годного для больших реакторов, можно применить следующий

метод подсчета: определить размеры активной зоны для реактора без отражателя, отвечающие принятому значению $k_{\rm m}$, затем уменьшить их на ведичины эффективных лобавок ΔH и ΔR . после чего определить необходимую толщину отражателя, пользуясь приближенными соотношениями между эффективными добавками и толщиной отражателя, приведенными в § 3-3. Как показывает рис. 3-13, эффективные добавки представляют собой разность соответствующих размеров активной зоны для реакторов без отражателя и с отражателем.

В гетерогенных реакторах цилиндрической формы торцовые отражатели выравнивают плотность нейтронов по длине техно-

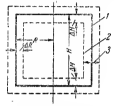


Рис. 3-13, Схема активной зоны. окруженной отражателем.

 активная зона реактора без отражателя; 2 — активная вона реактора с отражателем; 3 — толицина отражателя.

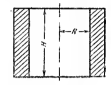


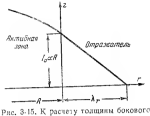
Рис. 3-14. Схема активной зоны с боковым отражателем.

логических каналов. Однако это выравнивание может привести не к увеличению, а к уменьшенню мощности канала. Как показано в гл. 6, мощ-

ность технологического канала зависит от принятой максимальной температуры оболочки тепловыделяющих элементов. Эта температура находится вблизи выходного сечения активной части канала и может быть определена по формуле

$$\vartheta_{\text{stage}} = t_m - \left[-\frac{q}{\alpha} \right], \tag{3-97}$$

в которой t_m — температура теплоносителя в сечении канала, соответствующем температуре $\theta_{\text{маке}}$, а q и α — теплонапряженность поверхности тепловыделяющего элемента н коэффиниент теплоотдачи в этом же сечении. Величина д пропорцнональна нейтронному потоку. При заданной величине в температура теплоносителя t_m тем выше, чем меньше q, а чем выше t_{m} , тем больше мощность технологического канала. Поэтому наилучшим распределением плотности нейтронов вдоль технологического канала было бы такое, при котором максимум плотности приходится на сечение входа теплоносителя в активную часть канала, а минимум — на сечение выхода. Для канала с синусоидальным распределением илотности нейтронов нанбольший съем мощности может быть получен при подводе геплоносителя к середине канала, где теплонапряженпость максимальна, с разданей погока по каналу в пропивоположных паправлениих. Выгода применения торновых отражателей заключается в улучшении равномериости выгорания ядерного горючего по длине техпологического канала. Что касается бокового отражателя, то он не только улучшает равиомерность выгора-



отражателя.

ння по раднусу реактора, но, кроме того, повышает мощность периферийных каналов. Поэтому боковой отражатель в цилиидрическом реакторе имеет более существенное значение, чем

В соответствии с (3-77) геометрический параметр реактора пплипдрической формы

$$B^2 = \alpha^2 + \beta^2. \tag{3-98}$$

Если у реактора нет торцовых отражателей, но есть боковой отражатель (рис. 3-14), то величина β2 определяется так же, как лля реактора без отражателя:

$$\beta^2 = \left(\frac{\pi}{H}\right)^2. \tag{3-99}$$

Величина α2 приближенно может быть подсчитана из уравнепия

$$\frac{I_0(\alpha R)}{\alpha I_1(\alpha R)} = \lambda_r, \tag{3-100}$$

смысл которого поясняет рис. 3-15. Левая часть формулы (3-100) представляет собой отношение потока нейтронов на образующей активной зоны к величине производной от потока нейтронов по раднусу реактора при r = R, взятой с обратным знаком. Величина д геометрически представляет собой отрезок, отсекаемый на оси r касательной в точке r = R к кривой распределения потока нейтронов в активной зоне (рис. 3-15). Величину д, назыкают экстраполированной границей отражателя. Приближенно можно принять, что $\lambda_r \approx \Delta R$; тогда

$$\frac{I_0(\alpha R)}{\alpha I_1(\alpha R)} \approx \Delta R. \tag{3-101}$$

Выбрав радиус активной зоны R и эффективную добавку ΔR из (3-101), можно определить величину α и по формуле

(3-98) найти геометрический параметр В2. Далее, по уравнению (3-85) определяется значение эффективного коэффициента размножения k

Если геометрический параметр B^2 задан, то из уравиения (3-98) определяют α2, и тогда уравнение (3-101) дает соотношение между радиусом активной зоны R и эффективной добавкой ΔR .

Литература

1. А. Д. Галанин, Теория ядерных реакторов на тепловых пейтропах, Москва, 1957.

2. С. Глесстон и М. Эдлунд, Основы теорин ядерных реакторов, Издательство иностранной литературы, Москва, 1954.

3. Р. Мэррей, Введение в ядерную технику, Издательство иностран-

нов дитературы, Москва 1955. 4. М. Б. Егиазаров, В. С. Дикарев и В. Г. Мадеев, Измерение резонансного поглощения пентронов в уран-графитовой решетке, Сборник «Сессия Академии иаук СССР по мирному использованию атомиой энергии 1-5 июля 1955 г. Заседание отделения физико-математических наук», Изда-

тельство АН СССР, Москва, 1955. 5. И. И. Гурсвич и И. Я. Померанчук, Теория резопансного поглощения в гетерогениых системах, Сборник «Доклады соаетской делегации на Международной конференции по мирному использованию атомной энергии», Женева, 1955 г. Реакторостроение и теория реакторов, Издательстаю AH CCCP, MockBa, 1955,

6. Ричард Стефенсон, Введение в ядерную технику, Гостехтеор-

издат. Москва, 1956.

Глава четвертая

РАБОТА ЯДЕРНОГО РЕАКТОРА

4-1. ОБЩИЕ ЗАМЕЧАНИЯ

В ядерном реакторе, работающем с постоянной тепловой мощностью, коэффициент размножения должен быть точно равен единице. Выгорание ядерного горючего, появление новых челящихся изотопов и накопление осколков деления и продуктов их радиоактивного распада приводят к непрерывному измененню состава активной зоны в работающем реакторе. В соотвстствии с этим изменяется и коэффициент размножения, равенство которого единице обеспечивается только работой систе-

мы регулирования реактора.

Таким образом, режим работы ядерного реактора не являстся стационарным, даже если реактор работает с постоянной тепловой мощностью. Осуществить стационарный режим можно было бы только при непрерывной замене выгоревшего топчива свежим, с тем чтобы количества делящихся веществ и проуктов деления в активной зоне сохранялись на постоянном уровне. Для этого нужно было бы обеспечить постепенное перевижение тепловыделяющих элементов черсз технологические каналы, т. е. испрерывную загрузку и разгрузку реактора. Осуществить такую схему питания энергетического ядерного реакгора горючим очень трудно. Поэтому в гетерогенных энергетических реакторах предусматривают периодические загрузки и разгрузки. При такой загрузке средняя по реактору глубина выгорация ядерного горючего постепенно растет, достигая максимального значения к концу кампании реактора. Допустимая конечная глубина выгорания зависит от величины начального запаса реактивности и характера ее спадания, Начальный изоыток реактивности, постепенно уменьшающийся во время ракоты реактора, гасится компенсирующими стержнями. По мере выгорания делящихся веществ н накопления продуктов деленыя компенсирующие стержни постепенно извлекают из активной юны. Конец кампании реактора наступает, когда исчерпан весь начальный запас реактивности, т. е. все компенсирующие стержин извлечены из активной зоны.

В гомогенных реакторах, работающих с растворами ил взвесями ядерного горючего в жидкостях, можно достичь стадиопариости режима работы, если применить непрерывную регенерацию гомогенной смеси ядерного горючего и замедлител с постоянной подпиткой реактора свежей смесью.

По характеру воздействия на работу реактора осколки де ления и продукты их распада могут быть разделены на двгруппы. В первую группу входят изотопы с очень большими эффективными сечениями поглощения тепловых нейтронов, во вторую — все остальные изотопы, возникающие в виде осколков деления и продуктов их распада.

В первой группе наибольшее значение имеет ксенои-135 у которого $\sigma_{\alpha}=2.72\cdot 10^6$ барн, и самарий-149 с $\sigma_{a}=6.6\cdot 10^6$ барн. Остальные изотопы с большими эффективными сечениями поглощения (такие, как гадолиний-157, европий-155, кадмий-113) возникают в значительно меньшых количествах, чем Xe^{136} и Sm^{149} , поэтому роль их сравнительно невелика.

Особенности поведения Xe^{135} и Sm^{119} в активной зоне связапы с интенсивным захватом ими тепловых нейтронов. В резульгате захвата нейтронов возникают изотопы Xe^{136} и Sm^{116} , имеющее очень небольшие эффективные поперечные сечения поглощения тепловых нейтронов. Интенсивное поглощение нейтронов Xe^{135} и Sm^{149} приводит к очень короткому времени жизии ядер
этих изотопов, так как возникшие в результате деления или
радиоактивного распада ядра Xe^{136} и Sm^{149} через короткое время поглощают нейтроны и становятся уже другими изотопами.
Возникновение и убыль этих вредных поглотителей в конце кондов выравиравотся, и в активной зоне сохраняются некоторые
постоянные их содержания, называемые равновесными концен-

По-иному обстоит дело с изотопами, входящими в состав второй группы продуктов деления, имеющих сравнительно небольшие эффективные сечения поглощения тепловых нейтронов. Концентрации этих изотонов практически никогда не достигают равновесных значений, так как для этого потребовался бы слишком большой срок работы реактора и, следовательно, былбы необходим очень большой начальный запас реактивности. Вторую группу вредных поглотителей принято называть шлаками, а их воздействие на реактивность - шлакованием реактора. Действие ксенона и самарня принято называть отравлением реактора. Шлакование во время работы реактора непрерывно растет, а отравление довольно быстро достигает равновесных значений и далес не изменяется. Действие же обоих процессов на реактор по сути одинаково: оно заключается в снижении реактивности из-за поглощения тепловых нейтронов возникающими в ядерном горючем вредными поглотителями.

Образующийся в уране плутоний-239 также принимает участие в лелении, как и уран-235. Некоторая часть Ри²³⁹ в результате поглощения нейтронов без деления, т. е. радиационного захвата, превращается в Ри240. Этот изотоп плутония почти не делится тепловыми нейтронами и имеет большое эффективное сечение поглощения: з = 475 барн. Он обладает резонансным поглощением при E=1,07 эв. Захват нейтрона плутонием-240 без деления поиводит к возникновению делящегося тепловыми нейгронами изотопа Pu^{211} , у которого $a_n = 1450$ бари и $a_n = 1100$ барн. Примесь Ри²⁴⁰ к Ри²³⁹ ухудшает плутоний как ядерное горючее. Число вторичных нейтронов для смеси этих изотопов меньще, чем для чистого Ри239. По мере работы реактора примесь Ри240 увеличивается. Плутоний, вырабатываемый энергетическими ядерными реакторами, может содержать до 20% Pu240, это обстоятельство необходимо учитывать во всех расчегах по использованию этого плутония в качестве ядерного горючего.

В свою очередь Pu^{241} дает недслящийся тепловыми нейтронами изотоп Pu^{242} . Таким образом, с течением времени в активной зоне реактора образуется изменяющаяся по составу смесь
четырех изотопов плугония: Pu^{239} , Pu^{240} , Pu^{241} и Pu^{242} . Что касается оскомков деления и продуктов их распада, то их состав,
включающий десятки и даже сотни различных изотопов, непрерывно изменяется при работе реактора, возрастая по суммарному количеству и числу составных частей. Поэтому расчеты
по кипетике реактора, включающие определение состава и количества ядерного горючего и продуктов деления для различшых по продолжительности периодов работы, отличаются больной сложностью. При проведении этих расчетов используют
приемы численного решения систем уравпений, выражающих
кинетику ядерного реактора.

4-2. РАСЧЕТ ОТРАВЛЕНИЯ И ШЛАКОВАНИЯ

Изотоп Xe¹³⁵ возникает в ядерном горючем, во-первых, в ваде осколков и, во-вторых, в результэте двух последовательных распадов теллура-135, являющегося непосредственным продуктом деления:

$$Te^{\frac{135}{52}} \xrightarrow{2 \text{ arter } 53} J^{135} \xrightarrow{6.7 \text{ v } 51} Xe^{\frac{135}{9.2 \text{ v}}} \xrightarrow{\text{CS}^{135}} . \tag{4-1}$$

Среднее число атомов того или иного изотона, приходящееся на один акт деления, называют удельным выходом. Для кеенона-135 удельный выход равен 0,003, а для теллура-135 он составляет 0,064. Так как период полураспада Те¹³⁵, являющегося материнским веществом для йода-135, равен всего лишь 2 мил. то без большой погрешности можно считать, что 53138 возинскет непосредственно в результате деления с удельным выхолом 0,064. Эффективное микроскопическое сечение поглощения

у $_{53}$ Ј 135 мало, поэтому можно пренебречь убылью концевтрации $_{52}$ Ј 135 за счет поглощения нейтронов и считать, что вся убыль йода обусловлена только его радиоактивным распадом.

Обозначим через ρ_1 концентрацию бода-135, равную числу ядер этого изотопа в 1 cm^3 ядерного горючего. Пусть λ_1 — постоянная распада и τ_1 — удельный выход Ј¹³⁵, равный, как принято нами, удельному выходу Те¹³⁵. Тогда, если Φ — поток тепловых нейтронов в cm^{-2} cen^{-1} и Σ_f — макроскопическое поперечное сечение деления ядерного горючего в cm^{-1} , то скорость изотольния Ј¹³⁵ в 1 cm^3 ядерного горючего может быть выражена уравненьем

$$\frac{d\rho_J}{dt} = \gamma_J \Sigma_f \Phi - \lambda_J \rho_J. \tag{4-2}$$

Первый член правой части этого уравнення выражает прирост йода-135 в результате актов деления, а второй член убыль этого наотопа на-за его радноактивного распада. При работе реактора через некоторое время устанавливается равновесная концентрацня йода, которую можно определить, приравняв нулю уравнение (4-2). Сделав это, получим:

$$\lambda_{J} \rho_{0J} = \gamma_{J} \Sigma_{f} \Phi. \tag{4-3}$$

Далее, находим равновесную концентрацию:

$$\rho_{0,j} = \frac{\gamma_j z_j}{\lambda_j} \Phi. \tag{4-4}$$

Ксенон-135 возникает со скоростью $\lambda_{\rm J}\rho_{\rm J}$ как продукт распада йода-135 и со скоростью $\gamma_{\rm Xe}$ $\Sigma_{\rm J}\Phi$ — как непосредственный продукт деления, образующийся с удельным выходом $\gamma_{\rm Xe}$. С другой стороны, ксенон-135 убывает со скоростью $\lambda_{\rm Xe}$ $\rho_{\rm Xe}$ аз счет радноактивного распада и со скоростью $\sigma_{\rm Xe}$ $\rho_{\rm Xe}$ Φ — за счет поглощения им тепловых цейтронов. Следовательно, скорость роста концентрации ксенона-135 может быть выражена уравнением

$$\frac{d^{\rho}_{Xe}}{dt} = \lambda_{J} \rho_{0J} + \gamma_{Xe} \Sigma_{j} \Phi - \lambda_{Xe} \rho_{Xe} - \sigma_{Xe} \rho_{Xe} \Phi.$$
 (4-5)

Чтобы получить значение равновесной концентрации ксенова- 135, нужно приравнять это уравнение пулю и определить величину ho_{0xe} :

$$\rho_{0Xe} = \frac{\lambda_{J} \rho_{0J} + \gamma_{Xe} \Sigma_{f} \Phi}{\lambda_{Xe} + \sigma_{Xe} \Phi} . \tag{4-6}$$

Если в этой формуле заменить ρ_{0J} по формуле (4-4), то получим:

$$\rho_{0Xe} = \frac{(\gamma_J + \gamma_{Xe}) \Sigma_j \Phi}{\lambda_{\chi_e} + \sigma_{\chi_e} \Phi}. \tag{4-7}$$

Отравлением или шлакованием реактора P называют отношешие числа тепловых нейтронов, захватываемых продуктами делешия, к числу тепловых нейтронов, поглощаемых ядерным горочям:

$$P = \sum_{i} \frac{\sigma_{ai} \, \rho_{i}}{\Sigma_{aU}} = \frac{\sum_{i} \sigma_{ai} \, \rho_{i}}{\Sigma_{aU}}. \tag{4-8}$$

В этой формуле σ_{ai} — эффективное поперечное сечение попощения i-того вредного поглотителя и ρ_i — его концентрация.

Отравление, обусловленное равновесной концентрацией кссиона-135, может быть выражено формулой

$$P_{0\text{Ne}} = \frac{\sigma_{a\text{Xe}}\rho_{0\text{Ne}}}{\Sigma_{a\text{U}}} = \frac{\sigma_{a\text{Xe}}\left(\gamma_{\text{J}} + \gamma_{\text{Xe}}\right)}{\lambda_{\text{Xe}} + \sigma_{a\text{Ne}}\Phi} \cdot \frac{\Sigma_{f}}{\Sigma_{a\text{U}}}\Phi.$$
(4-9)

O гношение $\frac{\Sigma_{\hat{t}}}{\Sigma_{aU}}$ зависит от степени обогащения урана:

$$\frac{\Sigma_f}{\Sigma_{aU}} = \frac{N_{235} \,\sigma_{a \, 235} \,\sigma_{f \, 235}}{N_{235} \,\sigma_{a \, 235} + N_{238} \,\sigma_{a \, 238}} = \frac{\sigma_{f \, 235}}{\sigma_{a \, 235} + \frac{N_{238}}{N_{235}} \,\sigma_{a \, 236}} \,. \tag{4-10}$$

Ho

$$\frac{N_{238}}{N_{245}} = \frac{100 - x_{235}}{x_{235}},\tag{4-11}$$

г (с. x_{235} — процепт содержання атомов U^{235} в смеси изотопов урдиа,

Подставив это значение в формулу (4-10), получим:

$$\frac{\Sigma_f}{\Sigma_{aU}} = \frac{\sigma_{f \, 235}}{\sigma_{a \, 235} + \frac{100 - \kappa_{235}}{\kappa_{x35}} \delta_{a \, 238}} \,. \tag{4-12}$$

Для природного урана $x_{235} = 0.7140/_0$ и $\frac{\Sigma_f}{\Sigma_{aU}} = 0.54$; для выпьообогащенного урана с $x_{235} = 90^0/_0$ получни: $\frac{\Sigma_f}{\Sigma_{aU}} = 0.84$. Поднавим в формулу (4-9) следующае цифровые значения:

$$\gamma$$
 , $+\gamma_{\rm Xe}$ = 0,064 + 0,003 = 0,067;
$$\sigma_{a{\rm Xe}} = 2,72\cdot 10^{-1\alpha}~c.m^2;$$

$$\lambda_{\rm Xe} = 2,1\cdot 10^{-5}~ce\kappa^{-1};$$

$$\frac{\Sigma_f}{\Sigma_{aU}} = 0,54 -$$
для природного урана.

В результате получим:

$$P_{0\text{xe}} = \frac{2.72 \cdot 10^{-18} \cdot 0.067}{2.1 \cdot 10^{-5} + 2.72 \cdot 10^{-18} \hat{\Phi}} \ 0.54 \Phi = 0.47 \frac{10^{-19} \hat{\Phi}}{10^{-5} + 1.3 \cdot 10^{-18} \hat{\Phi}} \ . \tag{4-13}$$

Если $\Phi < 10^{12}$, то вторым членом в знаменателе можно пре небречь, так как он будет значительно меньше первого члена, и тогда

$$P_{0\%e} = 4.7 \cdot 10^{-15} \Phi. \tag{4-14}$$

В этом случае равновесное огравление ксеноном очень малол $P_{
m 0Xe}\!<\!0,\!0047$ и им вообще можно пренебречь. Но при $\Phi\!>\!10^{12}$ отравление ксеноном быстро увеличивается с ростом Ф. Прв $\Phi > 10^{14}$ первый член в знаменателе значительно меньше, чем второй, поэтому им можно пренебречь и получить из формулы (4-13) предельную величниу равновесного отравления ксеноном при работе реактора на природном уране:

$$P_{av}^{make} = 0.036$$
.

Для реакторов, работающих на обогащенном уране, предельное отравление ксеноном будет больше, но во всяком случае оно булет меньше

$$\frac{0.84}{0.54}$$
 0,036 = 0,056.

Следовательно, эффект отравлення реактора ксепоном имеет значение только для ядерных реакторов, работающих с достаточно высокими значениями потока тепловых нейтронов, т. е. Ј другими словами, с высокими удельными тепловыми нагрузками.

Отравление самарием имеет значительно меньшую величниу, чем отравление ксеноном, Изотоп Sm 149 получается в результате распада неодима-149, образующегося непосредственно при деленин с удельным выходом $\gamma_{\rm Nd} = 0.014$:

$$Nd^{149} \xrightarrow{1.7 u} Pm^{149} \xrightarrow{47 u} Sm^{149}$$
. (4-15)

Изотоп Sm^{149} устойчив, т. е. для него $\lambda_{\mathrm{Sm}} = 0$. Так как пе риод полураспада Nd¹⁴⁰ в 27,5 раза меньше, чем период полураспада промется-149, являющегося материнским веществом для Sm 149, то можно считать, что Pm 149 является непосредственным продуктом делення с удельным выходом γ_{pm} ==0,014. Постоянная распада $\lambda_{\rm pm} = 4.1 \cdot 10^{-6} \ ce\kappa^{-1}$. Эффективное сечение поглощення у Sm^{149} составляет $\sigma_{a~\mathrm{Sm}}\!\!\coloneqq\!6.6\cdot 10^{-26}\,c_{M}^{2}$.

Расчет равновесного отравления для самария аналогичен приведенному выше расчету этой величны для ксенона. Формулу

ыя равновесной концентрации Sm 149 можно написать по аналогин формулой (4-7):

$$\rho_{0\text{Sm}} = \frac{(\gamma_{\text{Pm}} + \gamma_{\text{Sm}}) \Sigma_f \Phi}{\lambda_{\text{Sm}} + \sigma_{\sigma \text{Sm}} \Phi} . \tag{4-16}$$

Так как $\lambda_{\rm Sm} = 0$ н $\gamma_{\rm Sm} = 0$, то формула упрощается:

$$\rho_{0Sm} = \frac{\gamma_{Pm}}{\epsilon_{aSm}} \Sigma_f. \tag{4-17}$$

Таким образом, равновесная концентрация самария не зависит ог величины потока тепловых цейтронов Ф. Равновесное отравчение самарием для природного урана

$$P_{0\text{sm}} = \frac{\sigma_{a\text{Sm}} \, p_{0\text{Sm}}}{\Sigma_{aU}} = \gamma_{\text{Pm}} \, \frac{\Sigma_f}{\Sigma_{aU}} = 0.014 \cdot 0.54 = 0.00755. \quad (4-18)$$

Время, необходимое для достнження равновссной концентрации ксенона или самария, тем меньше, чем больше величниа потока тепловых нейтронов Ф. При величине $\Phi \simeq 10^{14}\,c\,m^{-2}\,ce\kappa^{-1}$ равновесная концентрация наступает для кссиона через несколько іасов работы реактора, а для самарня -- по истеченин нескольких суток, т. е. в сроки, значительно меньшие, чем продолжительпость кампанни реактора. Поэтому при расчете отравления реакгора этими вредиыми поглотителями всегда приходится принимать равновесные концентрации этнх изотопов в ядерном горючем.

По Б. Л. Иоффе н Л. Б. Окупю потерн тепловых нейтронов, обусловленные их поглощением в шлаках, могут быть выражены следующим образом. Для группы сильно поглощающих шлаков, исключая Хе¹³⁵ н Sm¹⁴⁹

$$\Sigma_i \overline{\sigma}_{ai} \overline{\rho}_i = 0.6 \cdot 10^{-2}$$
. (4-19)

Здесь $\overline{\sigma}_{al} = \frac{\sigma_{al}}{\sigma_{a \cdot 205}}$ — относительное микроскопическое эффек-

тивное сечение поглощения шлака, а $\overline{\rho_i} = \frac{\rho_i}{\rho_{236}}$ — концентрация плака, отнесенная к концентрации U235. Следовательно, для этой гоуппы шлаков (4-20)

$$\Sigma_i \sigma_{ai} \rho_i = 0.6 \cdot 10^{-2} \sigma_{a : 335} N_{235}.$$

Величина шлаковання

$$P_{1} = 0.6 \cdot 10^{-2} \frac{\sigma_{\alpha 235} N_{235}}{\sigma_{\alpha 235} N_{235} + \sigma_{\alpha 238} N_{235}} = 0.6 \cdot 10^{-2} \frac{1}{1 + \frac{N_{235}}{N_{255}}} \frac{\sigma_{\alpha 235}}{\sigma_{\alpha 235}} = \frac{0.6 \cdot 10^{-2}}{1 + \frac{N_{235}}{N_{255}}} \frac{1}{\sigma_{\alpha 235}} = \frac{0.6 \cdot 10^{-2}}{1 + \frac{N_{235}}{N_{235}}} \cdot \frac{1}{\frac{1}{254}}.$$
(4-21)

Для всех остальных шлаков величина $\Sigma_i \overline{\sigma_i \rho_i}$ является функцией времени и мощности и может быть выражена посредством безразмерной величины

$$s = \int_{t-0}^{t} \Phi \sigma_{a \ 235} dt, \tag{4-22}$$

представляющей собой характеристику выгорания.

Если реактор работал с постоянным средним значением потока тепловых нейтронов Φ в течение времени t, то

$$s = \Phi_{\sigma_{a \, 235}} t. \tag{4-23}$$

Зависимость $\Sigma_i \overline{\sigma}_{ai} \overline{\rho}_i$ от s для второй группы шлаков, пе обладающих равновесной концентрацией, представлена в табл. 4-1.

Таблица 4-1

Величина плакования $P_{\mathfrak{n}}$ для второй группы шлаков может быть подсчитана по формулс, аналогичной формуле (4-21):

$$P_{11} = \frac{\sum_{i} \overline{\sigma_{ai} \rho_{i}}}{1 + \frac{N_{298}}{N_{298}} \cdot \frac{1}{254}} . \tag{4-24}$$

Суммарная величина огравления и шлакования реактора может быть определена путем суммирования отравлений, подсчитанных для каждого из поглотителей:

$$P = P_{0Xe} + P_{0Sm} + P_{I} + P_{II}. \tag{4-25}$$

4-3. ИЗМЕНЕНИЕ РЕАКТИВНОСТИ ВО ВРЕМЯ РАБОТЫ РЕАКТОРА

Реактивность изменяется пепрерывно как во время работы реактора, так и после его остановки.

Постепенное измененне реактивности во время работы реактора обусловлено выгоранием делящихся веществ, появлением вовых делящихся веществ, отравлением и шлакованием.

Выгорание делящихся веществ приводит к уменьшению величины $\hat{\eta}$ — числа вторичных нейтронов, тогда как возникнове-94

пие новых делящихся веществ — плутония или урана-233 вызывает увеличение п. Количество образующегося плутония гем больше, чем меньше величина вероятности избежать резокансного захвата ф. В начальный период работы реактора при достаточно малых значениях ф может иметь место рост реактивности за счет появления Ри²³⁹, пока не скажется действие отравления, шлакования, выгорания U235 и ухудщения изотопного состава плутония вследствие увеличения в нем доли плутония-240.

На рис. 4-1 в качестве примера приведены кривые относительного изменения коэффициента размножения в зависимости

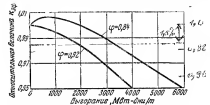


Рис. 4-1. Изменение коэффициента размножения в зависимости от глубицы выгорания. Значение коэффициента при нулевом выгорании принято равным единице.

от глубины выгорания делящихся изотопов в мегаватт-днях на 1 т, подсчитанные Б. Л. Иоффе и Л. Б. Окунем при проектировании одного из советских энергетических реакторов с природным ураном в качестве ядерного топлива. Изменение и достигалось путем изменения шага решетки с одновременным изменением объема активной зоны, необходимого для сохранения ее критичности. Начальный запас реактивности был приняг в проскте равным 1,5%. Из рис. 4-1 видио, что увеличение резонансного поглошения в U238 позволяет несколько увеличить глубину выгорания и продолжительность кампании реактора.

Отравление и шлакование вызывают снижение коэффициента теплового использования 0. С другой стороны, появление добавочных поглотителей в активной зоне уменьшает длину диффузии тепловых нейтронов и, следовательно, спижает вероэтность утечки их из активной зоны. В результате величина р, несколько увеличивается за счет уменьшения L, как следует из

формулы (3-84). Одиако этот эффект незначителен.

Если принять, что вредные поглотители равномерно распределены в ядерном горючем, то их влияние на коэффициент теплового использования можно учесть, введя величину отравлеиня реактора Р, определяемого по формуле (4-25), в виде дополнительного слагаемого во втором члене формулы (3-66). Тогда эта формула поимет вид:

$$\frac{1}{\theta} = 1 + F\left(\frac{V_{M}}{V_{U}} \frac{\Sigma_{a,V}}{\Sigma_{a,U}} + \frac{V_{o,\uparrow}}{V_{U}} \frac{\Sigma_{a,U}}{\Sigma_{a,U}} + \frac{V_{K}\Sigma_{a,K}}{V_{U}\Sigma_{a,U}} + \frac{V_{m}}{V_{U}} \frac{\Sigma_{a,m}}{\Sigma_{a,U}} + P\right) + \frac{(K_{M} r_{M})^{2}}{2} \left(\ln \frac{r_{M}}{r_{U}} - 0.75 \right).$$
(4-26)

В действительности накопление продуктов деления в ядерном горючем, так же как и выгорание делящихся веществ, происходит перавномерно. Оно больше там, где выше плотность теп-

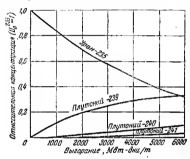


Рис. 4-2. Убыль урана-235 и накопление изотопов плутония в зависимости от глубины выгорания,

ловых нейтронов. Таким образом, появление продуктов деления нарушает равномерность состава активной зоны работающего реактора. При подобном перавномериом распределении поглотителей реактивность уменьшается сильнее, чем при равномерном распределении такого же количества поглотителей по всему объему активной зоны. Поэтому формула (4-26) даст несколько завышенные значения коэффициснтов теплового использования.

При подсчете величины λ_{al} , входящей в формулу (4-26), пеобходимо учитывать наличие Pu^{239} в составе ядерного горючего. Нужно отмстить, что по мере выгоряния U^{239} в природном уране накопление плутония становится все более медленным. Плутониевый коэффициент, представляющий собой отношение количества образовавшегося плутония к количеству сгоревшего U^{295} , имеет максимальную величину в начале работы реактора и минимальную — к конду кампании.

На рис. 4-2 в качестве примера показаны выгорание U²³⁵, накопление плутония и изменение его состава для упомянутого выше советского энергетического реактора. В остановленном реакторе концентрации Xe¹³⁵ и Sm¹⁴⁹ внаыле растут и могут достигиуть значений, в несколько раз пренышающих равновесные концентрации этих поглотителей при изботе реактора.

Можно считать, что при остановке реактора поток тепловых платронов в нем практически мгновенно снижается до нуля. Погому исчезновение ядер Xe¹³⁵ и Sm¹⁴⁹, обусловленное поглощеинем нейтронов этими ядрами, сразу прекращается. Ядра Xelss рододжают исчезать только вследствие их радиоактивного распида. Но так как скорость этого распада меньше скорости распада J135, дающего Хе135, то концентрация Хе135 начинает расти и этот рост продолжается до тех пор, нока не получится значительная убыль ${f J}^{136}$, после чего начинается спад концентрации и 135. Таким образом, рост Xe135 после остановки реактора пропсходит за счет радиоактивного распада накопленного к момен-IV остановки количества J135. Поэтому рост отравления остановленного реактора, вызываемый этим эффектом, называют «йодной ямой». Снижение эффективиого коэффициента размиожения из-за йодной ямы может оказаться настолько больщим, что реактор на некоторое время станет подкритичным и запуск его и работу будет возможен только через песколько часов после его остановки.

Аналогичным образом за счет распада накопленного к моменту остановки количества Ртп¹⁴⁹ будет увелнчиваться конценграция Sтп¹⁴⁹. Так как Sтп¹⁴⁹ не радиоактивен, то его концентрация в остановленном реакторе будет расти. Соответствующий гост отравления может быть подсчитан по формуле

$$P_{\text{oem Sm}} = \left[\sigma_{\alpha \text{ Sm}} \Phi \frac{\gamma_{\text{Pm}}}{\lambda_{\text{Pm}}} \left(1 - e^{\lambda_{\text{Pm}} t}\right) + \gamma_{\text{Pm}}\right] \frac{\Sigma_{t}}{\Sigma_{\alpha U}}, \quad (4-27)$$

где Φ — средний поток тепловых нейтронов при работе реактора перед его остановкой. Принимая $\sigma_{a\,\mathrm{Sm}}=6,6\cdot 10^{-20}~c\,\mathrm{M}^2;~\gamma_{\mathrm{Pm}}=-20,014$ и $\lambda_{\mathrm{Pm}}=\!\!=\!4,1\cdot 10^{-6}~c\,\mathrm{e}\kappa^{-1},$ получим:

$$P_{\it ocm \; \rm Sm} \! = \! [0.0225 \cdot 10^{-14} \Phi \, (1 - e^{-4.1 \cdot 10^{-6} t}) + 0.014] \, \frac{\Sigma_f}{\Sigma_{\it aU}} \, . \eqno(4-28)$$

Отравление остановленного реактора ксеноном-135 может быть определено по формуле

$$\begin{split} P_{ocm \, \mathrm{Xe}} &= \sigma_{a \, \mathrm{Xe}} \, \Phi \, \frac{\Sigma_{f}}{\Sigma_{att}} \left[\frac{\gamma_{\mathrm{J}}}{\lambda_{\mathrm{Xe}} - \lambda_{\mathrm{J}}} \left(e^{-\lambda_{\mathrm{J}} t} - e^{-\lambda_{\mathrm{Xe}} t} \right) + \right. \\ &\left. + \frac{\gamma_{\mathrm{J}} + \gamma_{\mathrm{Xe}}}{\lambda_{\mathrm{Xe}} + \sigma_{a \mathrm{Xe}} \Phi} \, e^{-\lambda_{\mathrm{Xe}} t} \, \right]. \end{split} \tag{4-29}$$

Гюдстановка числовых значений постоянных величин, входя щих в эту формулу, приводит ее к виду:

$$\begin{split} P_{oem \text{ Xe}} = & 2.72 \cdot 10^{-13} \Phi \frac{\Sigma_{f}}{\Sigma_{a0}} \left[0.07 \left(e^{-2.1 \cdot 10^{-5}t} - e^{-2.9 \cdot 10^{-5}t} \right) + \right. \\ & \left. + \frac{0.059}{2.1 + 2.72 \Phi \cdot 10^{-13}} e^{-2.1 \cdot 10^{-5}t} \right]. \end{split} \tag{4-3}$$

На рис. 4-3 показано, как изменяется величина $P_{ocm\ Xe}$ в за висимости от продолжительности остановки реактора для различ ных значений среднего потока тепловых нейтронов Φ . Их

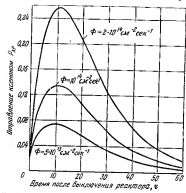


Рис. 4-3. Отравление ксеноном после выключения реактора, загруженного природным ураном.

рис. 4-3 видно, что при $\Phi < 10^{13}$ отравление реактора во время остановки настолько мало, что им можно преисбречь. Но при $\Phi > 10^{13}$ йодная яма быстро растет с увеличением Φ , и для того чтобы обеспечить пуск реактора в любой момент после остановки, необходимо иметь достаточно большой начальный запас режактивности. Чтобы обойти это затруднение при работе реактора на природном уране, можно применить так называемые «расточной каналы» или «запальные сборки», т. е. специально для запуска реактора ввести в него тепловыделяющие элементы, согдержащие обогащеный уран. После того как в работающем реакторе избыточный ксенон, накопившийся во время остановки, будет выжжеи, обогащенный уран удаляют из активной зоны. Этот способ усложияет конструкцию реактора и его обслуживание.

4-5. ТЕМПЕРАТУРНЫЕ ЭФФЕКТЫ

Изменения температуры ядерного горючего и замедлителя сказываются на величине коэффициента размножения.

Пуск реактора в работу вызывает выделение тепла в активпой зоне и, следовательно, рост температуры материалов, входяпик в ее состав. С повышением мощности реактора при его
пуске температуры в активной зоне растут и в конце концов дотигают некоторых равновесных значений, определяемых удельпыми тепловыделеннями в составных частях активной зоны и
пкружающих ее элементах реактора и условиями теплоотвода.

Влияние температуры на реактивность сказывается, во-перных, из-за изменения ядерных свойств у изогопов, входящих и состав активной зоны, и, во-вторых, из-за изменения плотноги материалов активной зоны.

Важнейшнм результатом изменения ядерных свойств с температурой является повышение резонансного поглощения в ураче с ростом температуры. Эффективная ширина резонансных пиков U²³⁸ возрастает с повышением температуры. Этот эффектичен в формуле (3-70) для величины вероятности набежать резонансного захвата ф, поскольку в эту формулу входит множитель, зависящий от температуры. Другое изменение ядерных снойств под влияннем температуры заключается в уменьшении микроскопических эффективных поперечных сечений поглощения и рассения с ростом температуры. Но так как поглощенегопловых нейтронов в конструкционных материалах активной оны происходит по закону $\frac{1}{\nu}$, то изменение ядерных сечений

температурой не оказывает непосредственного влияния на величину козффицента теплового использовання θ. Это дает возможность при подсчете этого коэффициента не вводить температурных поправок в величины микроскопических эффективных счений поглощения для тепловых нейтронов и во всех случаях пользоваться табличными значениями для температуры 20° С.

Однако это правило не распространяется на Pu^{289} и некоторые продукты деления, среди которых имеются изотопы, у которых зависимость эффективных сечений поглощения не соответствует закону $\frac{1}{n}$.

В гетерогенных реакторах коэффициент теплового использования изменяется в завнеимости от температуры из-за изменения отношения средних потоков тепловых нейтронов в замедлителе и уране $\frac{\Phi_M}{\Phi_U}$. Как показывают формулы (3-60) и (3-61), го отношение зависит от длины диффузии тепловых нейтронов в уране U^{238} , а длина диффузии зависит от плотности, г. уменьшеннем которой она возрастает, и скорости нейтронов. Такая зависимость приводит к некоторому увеличению коэффициента теплового использования с ростом температуры. Но рост

длины диффузии тепловых нейтронов с температурой и увеличение возраста тепловых нейтронов приводят к увеличению утечек тепловых и быстрых нейтронов из активной зоны реактора и снижению эффективного коэффициента размиожения.

Для устойчивой работы ядерного реактора необходимо, чтобы реактор обладал отрицательным температурным эффектом,
т. е. чтобы с ростом температуры коэффициент размножения
уменьшался. В этом случае опасность «разгопа» реактора до
недопустимых значений мощности будет исключена. так как при
достижении активной зоной некоторой предельной температуры
рост мощности реактора прекратится из-за отрицательного температурного эффекта. Наоборот, если бы с повышением температуры реактивность возрастала, то скорость роста мощности
реактора непрерывно росла бы и мощность могла бы быстро
достигнуть таких значений, при которых наступило бы разрушение реактора.

Зависимость эффективного коэффициента размножения от температуры может быть выражена формулой

$$k_{s\phi m} = k_{s\phi 0} (1 + \alpha T),$$
 (4-31)

где $\alpha=\frac{dk_{s\phi}}{dT}$ должно быть отрицательной величиной. Величина $k_{s\phi}$ представляет собой эффективный коэффициент размножения для некоторой исходной температуры замедлителя t_0 , а T есть превышение температуры в активной зоне над исходной температурой t_0 . Для реакторов, у которых замедлителем является природная или тяжелая вода, температурный коэффициент обычно находится в пределах — $(2-4)\,10^{-4}\,^{\circ}\mathrm{C}^{-1}$. У реакторов с графитовым замедлителем, охлаждаемых природной водой, абсолютная величина температурного коэффициента меньше и составляет — $(0.3 \div 0.6)\,10^{-4}\,^{\circ}\mathrm{C}^{-1}$.

4-6. РЕГУЛИРОВАНИЕ МОЩНОСТИ РЕАКТОРА

Изменение мощности реактора осуществляется посредством воздействия на величину потока тепловых нейтронов. Для этого в реакторе имеются регулирующие стержин, рабочая часть которых, погружаемая в активную зону, содержит в себе изотопы, сильно поглощающие тепловые нейтроны: бор-10, кадмий-113 или гафиий-174. При погружении регулирующих стержией в активную зону работающего реактора эффективный коэффициент размножения становится меньше единицы из-за дополиительного поглощения тепловых нейтронов этими стерживми. В соответствии с этим поток тепловых нейтронов и число актов деления в единицу времени начинают синжаться. Синжается и мощность реактора. Когда она достигнет требуемого уровия, регулирующие стержив изовь приводят в положение, отвечающее зиачению $k_{s,\phi}$, равному единице, и реактор продолжает рашее зиачению $k_{s,\phi}$, равному единице, и реактор продолжает ра

боту на пониженной мощности. Увеличение мощности реакгора постигается посредством постепениого извлечения регулирующих стержней из активной зоны. Когда мощность достигает заганного уровня, регулирующие стержни вдвигают в активную ону настолько, что эффективный коэффициент размножения инжается до значения $R_{su}=1$.

Кроме регулирующих стержней, каждый реактор имеет стержив, компененрующие эффект отравления реактора продуктами деления. Эти стержни гасят избыточную реактивность режкора, излишнюю в начальный период его работы и постепению воодимую в действие по мере отравления реактора и накопления илаков в тепловыделяющих элементах. По своей конструкции приволу компенсирующие стержин могут не отличаться от регулирующих и могут быть использованы также для регулирования мощности реактора, в особенности при ручном управлении мощностью. Поэтому компенсирующие и регулирующие стержию объединяют общим термином: стержию управления.

Кроме стержней управления, в реакторе имеются аварийные стержин, называемые еще стержиями защиты. Эти стержин приводятся в действие автоматически от различных аварийных сигналов. Они имеют также ручной привод Конструкция этих стержией и их привод должны обеспечивать их быстрый ввод в активную зону. Время срабатывания аварийной защиты от мочента подачи сигнала до полного погружения стержией в активную зону принимают в пределах 1—2 сек. Чаще всего применяют свободное падение этих стержней в активную зону.

Регулирующие, компенсирующие и аварийные стержни припято обозначать сокращенным термином СУЗ (стержни управ-

ления и защиты).

Суммарная глубина погружения в активную зону стержней управления показывает полный запас реактивности ядерного реактора и может служить мерой реактивности. Поэгому на этомных установках принято выражать запас реактивности в метрах. При этом предварительно проводят специальную гралунровку стержней с тем, чтобы определить соответствие межлу реактивность о и единицей длины стержня управления. Эффективность стержия изменяется приблизительно пропорционально квадрату потока тепловых нейтронов. Поэтому аварийные стержни размещают в центральной части активной зоны, где поток тепловых нейтронов максимален и, следовательно, действие этих стержней на реактивность будет наиболее эффективнення показывается в рактивность будет наиболее эффективнення показывается в практивность будет наиболее эффективнення показывается в практивность будет наиболее эффективнення показывается в практивность будет наиболее эффективнення показывается практивность будет наиболее эффективнення практивность будет наиболее эффективнення показывается практивность будет наиболее эффективнення показывается практивность будет наиболее эффективность объемность объемность объемность объемность объемность объемность объемность объемность объе

Изменение реактивности, вызываемое группой стержней, меньше, чем изменение, подсчитанное как сумма эффективностей одиночных стержней, что объясияется эффектом взаимного экранирования стержней. Поэтому регулирующие стержни должны быть размещены на достаточно большом расстоянии друг от друга. Но если это расстояние слишком велико, регу-

лирующие стержни попадают на периферию, где из-за малой величины потока тепловых нейтронов их влияние на реактивность будет незначительным. Эффективность регулирующих стержией максимальна, если расстояние между ними составляет примерно одну треть днаметра активной зоны. Скорость перемещения регулирующих стержней принимают равной нескольким метрам в минуту. Компенсирующие стержни размещают равномерно по решетке технологических каналов реактора. Общее количество стержней управления и защиты в мощных энернее количество стержнее количество стерж

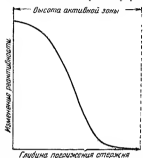


Рис. 4-4. Характер изменения реактивности при погружении регулирующего стержия в активиую зону,

гетических реакторах составляет до 30—40 цг., из них регулирующих и аварийных—
по 2—4 цт.

Изменение реактивности на единицу глубины погруження стержня различно и может быть представлено кривой, показанной на рис. 4-4. На периферии активной зоны поток тепловых нейтронов значительно меньше, чем в центре, поэтому эффективность стержня меньше в начале и конце его погружения и максимальна, когда конец стержня приходится на середину активной зоны. Как следует из рис. 4-4. глубина погружения стержией в активную зону может быть принята несколько меньшей

высоты активной зоны, так как перемещение конца стержня в нижней части активной зоны очень мало сказывается на реактивностн.

Искажение нейтронного поля в зоне действня регулнрующего стержня вызывает неравномерность распределения температуры в тенловыделяющих элементах технологических каналов, находящихся вблизи стержней. Это обстоятельство при неудачной форме тепловыделяющих элементов и больших размерах их поперечного сечения может вызвать их коробление из-за несимметричных температурных напряжений (см. § 7-4). Поэтому очень важно соблюдать симметрию в расположении стержней управления с тем, чтобы избежать слишком резких искажений плотности нейтронного поля.

Система регулирования мощности ядерного реактора в приицине значительно проще, чем, например, система регулирования производительности и параметров пара парового когла. В ядерном реакторе регулятор испосредственно воздействует на величину, подлежащую изменению, т. е. на поток тепловых нейтронов. Это воздействие малоинерционно и может быть осуществленно с минимальной подрегулировкой. Но в энергетических реакторах система регулирования усложивается, поскольку имеется необходимость поддерживать заданную температуру теплоносителя на выходе из реактора. Это достигается воздействием регулитора одновременно на мощность реактора и расход теплоносителя. Система регулирования реактора дожина быть сблонорована с системой регулирования теплосиловой части атомий электростанции. Здесь мы ограничимся только рассмотрешем процесса регулирования мощности самого ядерного реактора вые связи с присоединенным к нему энергетическим оборудованием.

рудованием. Если эффективный коэффициент размножения больше едишиль, то число актов деления в реакторе возрастает. В резулькате увелнчиваются плотиость и поток тепловых нейтронов,
следовательно, и тепловая мощность реактора. В каждом поколении число нейтронов будет увеличиваться на k-1 нейтронов на каждый лервопачальный нейтрон. Обозначим через nпервоначальное число нейтронов и через T- среднее время
жизни нейтрона или среднее время существования одного покотення нейтронов. Тогда скорость роста числа нейтронов может
ныть представлена формулой

ить представлена формулой $\frac{dn}{dt} = \frac{n(k-1)}{T}.$ (4-32)

Проинтегрировав это выражение, получим:

$$n = n_0 e^{t \frac{k-1}{T}}, \tag{4-33}$$

v (е n_0 — число нейтронов в момент времени t=0.

Время жизни нейтрона складывается из времени замедления t_{s} и времени диффузин t_{o} . Время замедления называют хропологическим возрастом нейтрона, 11усть λ_{s} — средняя длина своюдного пробега нейтрона между двумя столкновеннями с ядрами замедлителя. Число столкновений за время dt равно $\frac{vdt}{\lambda_{s}}$.

Уменьшение энергии нейтрона при одном столкновении вырамается величиюй средней логарифмической потери энергии ξ, поэтому полное уменьшение энергии

$$\frac{dE}{E} = \xi \frac{vdt}{\lambda_s} \,. \tag{4-34}$$

Отсюда можем определить время замедления:

$$t_{\kappa} = \int_{\delta}^{t} dt = \int_{E_{T}}^{E_{\rho}} \frac{\lambda_{s}}{\xi \boldsymbol{v}} \cdot \frac{dE}{E} . \tag{4-35}$$

Заменив v через $\sqrt{\frac{2E}{m}}$, где $m=1,66\cdot 10^{-24}$ г — масса нейтрона и усреднив λ_s , получим:

$$t_{\mu} = \frac{\lambda_{s}}{\xi} \sqrt{2m} \left(\frac{1}{\sqrt{E_{T}}} - \frac{1}{\sqrt{E_{0}}} \right) ce\kappa, \tag{4-36}$$

причем значения $E_{\scriptscriptstyle T}$ и $E_{\scriptscriptstyle 0}$ должны быть выражены в эргах.

Среднее время диффузии теплового нейтрона в бесконечной среде может быть определено как отношение средней длины пробега $\lambda_a=-\frac{1}{\Sigma_a}$ к средней скорости нейтрона v:

$$t_{\vartheta} = \frac{\lambda_a}{v} = \frac{1}{\sum_a v} ce\kappa. \tag{4-37}$$

Таблина 4.2

	За	медление	Диффузия		
Замедлитель	λ̄ ₈ . αμ	t _M , cen	λα, см	t o, cek	
Тяжелая вода Графит Бериллий Природная вода	2,00 2,52 1,15 0,27	4,6·10-3 15·10-5 6,7·10-5 1·10-8	32 500 2 700 808 47	14,8.10-2 1,2.10-2 0,37.10-2 0,021.10-2	

Из табл. 4-2 видно, что время диффузии значительно больше времени замедлення, поэтому можно считать, что время жизни нейтрона Т практически равно времени диффузии. Наличие утечек нейтронов и поглощение их в активной зоне другими, кроме замедлителя, материалами приводят к существенному счижению средиих значений времени жизни нейтронов по сраввению со значениями, приведенными в табл. 4-2.

Приближенно это время можно подсчитать по формуле (4-37), если подставить в нее среднее для реактора значение макро-скопического эффективного сечения поглощения Σ_a . В реакторах больших размеров среднее время жизни нейтронов имеет величину порядка T=0.001 сек. Если принять k=1.003, то из формулы (7-33) получим, что за 1 сек количество нейтронов в реакторе возрастет в

$$\frac{n}{n_0} = e^{1 \frac{1.003 - 1}{0.001}} = e^3 = 20$$
 pas.

Соответственно в 20 раз за 1 сек возрастет и мощность реактора. В следующую секунду мощность станет уже в 400 раз больше первоначальной и т. д. Это, конечно, слишком быстрый рост, и было бы очень трудно осуществить постепенное изменение мощности реактора, если бы даже малые изменения реактивности производили такой сильный рост мощности. В действительности, однако, дело обстоит иначе. При определении среднего времени жизни нейтронов необходимо учесть то обстоятельство, что некоторая часть нейтронов, для U²³⁵ составляющая в сумме около 0,75% общего количества нейтронов деления. освобождается не мгновенно в акте деления, а с большими запозданиями. Это так называемые зацаздывающие нейтроны, играющие большую роль в процессе регулирования. Запаздываюшие нейтроны испускаются в течение многих секунд после акта деления в результате радиоактивного распада некоторых продуктов деления. Существует по крайней мере шесть групп запаздывающих нейтронов. Характеристики этих групп для Ц235 приведены в табл. 4-3.

Таблица 4.3 Запаздывающие нейтроны при делении ядер U²⁸⁵

Группа	Период по- кураспада, сек	Энергия, Мэв	Выход ү	Время жизни Т _{сек}
1 2 3 4 5 6	0.05 0,43 1,52 4,51 22,0 55,6	0,420 0,620 0,43 0,56 0,25	$\begin{array}{c} 0,00025\\ 0,00085\\ 0,00240\\ 0,00210\\ 0,00165\\ 0,00025\\ \hline \Sigma \gamma = 0,0075\\ \end{array}$	$0,07 \\ 0,62 \\ 2,19 \\ 6,50 \\ 31,70 \\ 80,20$ $T_{op} = 12,2$

Если определить средновзвещение время жизни нейтронов одного поколения, включая запаздывающие пейтроны, то оно окажется равным $12,24\cdot0,0075+0,001\cdot0,9925=0,0928$ сек. Поэтому в действительности изменение количества нейтронов за 1 сек составит при $k_{so}=1,003$:

$$\frac{n}{n_0} = e^{1\frac{1,003-1}{10,0928}} = e^{0,0323} = 1,032$$

вместо 20, полученных без учета запаздывающих нейтронов. Таким образом, запаздывающие нейтроны существению замедляют скорость размножения нейтронов в активной зоне и тем самым облегчают регулирование мощности реактора. При делении Pu^{239} доля запаздывающих нейтронов составляет $0.365^{9}/_{0}$, при делении $U^{233}-0.258^{9}/_{0}$.

Время, в течение которого поток тепловых нейтронов в реакторе возрастает в е раз, называют периодом реактора. Из формулы (4-33) непосредственно следует, что период реактора

$$t_p = \frac{T}{k-1} \operatorname{cek}, \tag{4-38}$$

т. е. равен среднему времени жизни теплового нейтрона, деленному на реактивность. Период реактора можно подсчитать по

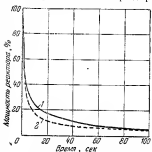


Рис. 4-5. Спад мощности при выключении реактора.

1— реактор выключеется варийными стерживмя;

2— реактор выключеется всеми стерживми управления и защеты.

скорости возрастания мощности при пуске реактора, а зная период, нетрудно определить реактивность:

$$k-1 = \frac{T}{t_p} = \frac{0.0928}{t_p}$$
. (4-39)

Обозначим через β долю запаздывающих нейтронов деления и через $1-\beta$ — долю мгновенных нейтронов деления. Эффективный коэффициент размножения можно представить в виде суммы двух членов, один из которых $k_{o\phi}(1-\beta)$ представляет собой коэффициент размножения на мгновенных нейтронах, а другой $k_{o\phi}\beta$ — коэффициент размножения на запаздывающих нейтронах.

Если во время работы реактора коэффициент размножения на мгновенных нейтронах равен единице, то суммарный коэффициент размноженя будет равен 1,0075. В этом случае рост мощности реактора определяется запаздывающими нейтронами и происходит достаточно медленно, что облегчает контроль над реактором. Реактор, у которого $k_{s\phi} = 1,0075$, называют реактором, находящимся в мгновенно-критическом состоянии. Цепная реакция в таком реакторе ндет как бы только на мгновенных нейтронах деления, а запаздывающие нейтроны расходуются на размножение нейтронов. Если $k_{s\phi} > 1,0075$, то в размножении участвуют и мгновенные нейтроны.

Период реактора становится вследствие этого очень небольшим, приблизительно равным $\frac{0,001}{k_{a\phi}-1,0075}$, а скорость роста мощности реактора настолько возрастает, что аварийная защиноб

га может не успеть сработать. Поэтому всегда $k_{\rm sg}$ должно быть меньше 1.0075.

Запаздывающие нейтроны деления испускаются также после становки реактора, поэтому спад мощности при остановке пролсходит не мгновенно, а затягнвается на несколько секунд. Характер кривой спада мощности при остановке для первых десятков секунд зависит от скорости срабатывания аварийной защиты. Чем больше эта скорость, тем круче спадает мощность. Чтобы получить более крутой спад мощности при аварийной эстановке, пускают в ход не только аварийные стержни, но также все регулирующие стержии, которые в этом случае погружаются в активную зону со скоростью ~12-15 м/мин. На онс. 4-5 схематически показан ход спада мощности при действии голько аварийных стержней и всех стержней. Скорость спада мощности при остановке реактора в некоторых случаях имеет очень важное значение, например если остановка вызвана внезапным прекращением работы агрегатов, прокачивающих теплочоситель через реактор. В этом случае спадающая мощность толжна сниматься только за счет выбега этих агрегатов, и полому очень важно, чтобы спад мощности был резким и чтобы из-за недостаточности выбега не произошло чрезмерного перегрева тепловыделяющих элементов.

4-7. КОНТРОЛЬ РАБОТЫ РЕАКТОРА

На рис. 4-6 показана схема размещения основных контрольпо-измерительных приборов на атомной электростанции, Контроль теплосиловой части атомной электростанции мало отлинается от обычного, применяемого на тепловых электростанпинх, и поэтому в дальнейшем не рассматривается. Контрольноизмерительные приборы ядерного реактора и непосредственно
- ним связанных механизмов могут быть разделены на две
группы: приборы массового контроля и приборы индивидуального контроля.

К приборам массового контроля относятся приборы, произволящие измерения в технологических каналах реактора, измеряющие температуру теплоносителя на выходе из канала, расход теплоносителя по каналу, радиоактивность теплоносителя на выходе из канала. На каждый канал может быть установлено от одного до трех различных измерительных приборов. Так как мощные ядерные реакторы имеют сотин технологических каналов, то общее число приборов массового контроля может составлять несколько тысяч.

Приборы индивидуального контроля осуществляют единичные измерения в активной зоне или на тракте теплоносителя, например: суммарного расхода теплоносителя, его температуры на входе и выходе из реактора, потока тепловых нейтронов, мощности реактора и т. п. Съем мощности с технологического канала ядерного реактора ограничивает допустимая максимальная температура тепловыделяющих элементов, причем в большнистве случаев определяющей является температура поверхности защитных оболочек (см. § 6-1). Эта температура имеет максимальную величицу на расстоянии примерно 0,6—0,8 длины активной части канала, считая от входа теплоносителя в канал. Непосредственный контроль этой температуры во всех технологических каналах реак-

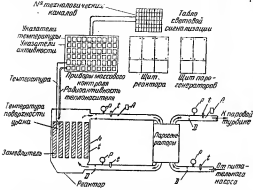


Рис. 4-6. Примерная схема размещения основимх контрольно-измерительных приборов на агомной электростанции.
D — намерение расходя; р — намерение дваления; г — намерение расходя; д — намерение невтронной плотности.

тора чрезвычайно усложнил бы эксплуатацию реактора. Трудность организации такого контроля заключается в том, что тепловыделяющие элементы, температуру поверхности которых пришлось бы измерять, пернодически заменяются повыми. Кроме того, измерение температуры поверхности, омываемой теплоносителем, само по себе очень затруднено, так как издо осуществить хороший контакт термопары с оболочкой, избежать искажения потока и теплоотдачи и устранить отвод тепла по проводникам термопары. Поэтому такое измерение можно организовать только на единичных технологических каналах, специально для этого приспособленных. Таких каналов желательно иметь три-четыре, расположив их по радиусу активной зоны.

Приборы массового контроля должны обеспечивать возможность надзора за состоянием тепловыделяющих элементов в технологических каналах во время работы реактора. Из-за неравномерных температурных напряжений или по другим каким-

причинам в отдельных технологических каналах может произойти искривление одного или нескольких тепловыделяющих элементов. В результате деформации тепловыделяющих элементов гидравлическое сопротивление технологического канала может увеличиться и расход теплоносителя по каналу юкратится, что приведет к росту температуры теплоносителя на выходе из канала. Приборы, указывающие эту температуру, чолжны быть снабжены сигнальным устройством, устанавливаемым на заданную предельную температуру. Световой сигнал чоявляется на табло, воспроизводящем решетку технологических каналов, под номером канала, в котором проязошло увеличение температуры теплоносителя.

В случае нарушения герметичности оболочки тепловыделяющего элемента в одном из технологических каналов радиоактивность теплоносителя на выходе из этого канала резко увеличивается за счет появления газообразных продуктов деления, а при больших нарушениях герметичности — также вследствие появления в потоке частиц ураза или его окислов. Обнаружить нарушение герметичности оболочки можно путем отбора пебольних количеств тепловосителя на выходе из каналов и измерения чктивности отобрапного теплоносителя вне реактора. При прободениях оболочки и разрушениях уранового сердечника в отбиваемом теплоносителе могут быть зарегистрированы запаздывающие нейтроны.

Таким образом, для наблюдения за состоянием тепловыдепяющих элементов необходима установка на каждый технологинеский канал по крайней мере двух измерительных приборов: термометра и ионизацнонной камеры. Термометр может быть заменен расходомером, но такая замона, конечно, не всегда возможна, так как измерение расхода обычно вызывает больне трудностей, чем измерение температуры.

Один вторичный прибор — указатель температуры или указатель радиоаживности — может обслуживать целую группугехнологических каналов, если к прибору подсоединить обегающее устройство, которое в определенной последовательности подключает и отключает датчики отдельных каналов группы. Следовательно, в этом случае непрерывное измерение заменено периодическим, с величиной периода в несколько минут. Что касается датчиков температуры, то их желательно дублировать, с тем чтобы в сомнительных случаях иметь возможность сделать контрольное измерение. Для замера температуры в активной зоне могут быть применены обычные термометры сопротивления и термопары.

Тепловая мощность ядерного реактора определяется двумя способами: по величине потока нейтронов в активной зоне или размости температур теплоносителя и его расходу через реактор. Соответствие между этими способами существует только в том случае, если реактор работает с постоянной мощностью,

т. е. в режиме, практически стационарном. При регулировании мощиости реавтора поток нейтронов в нем быстро изменяется вслед за изменением положеняя регулирующих стержией, а мощность, отволимая теплоносителем, изменяется несравнение медленнее вследствие тепловой инерции активной зоны. Следовательно, нейтронная мощность не всегда совпадает с тепловой, и для точного регулирования мощности реавтора необходимо вести непрерывное измерение величины нейтронного потока. Измерители нейтронного потока могут быть проградуированы в киловаттах. Такую градуировку производят по разности температур и расходу теплоносителя во время работы реавтора на устойчивом режиме и затем периодически повторяют, так как показания монизационных камер, измеряющих поток нейтронов,

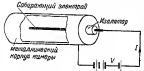


Рис. 4-7. Схема ионизационной камеры.

с течением времени могут изменяться из-за выгорания горючего, изменения положения компенсирующих стержней и т. п.

Учитывая опасность разгона реактора, измерение нейтронного потока начинают вести с первого же момента пуска, когда мощность реактора составляет 10^{-11} — 10^{-12} номинальной,

а поток нейтронов равен $10^2-10^3\,\mathrm{cm}^{-2}\,\mathrm{ce}\kappa^{-1}$. Вследствие большого диапазона изменений нейтронного потока нет возможности обойзон изменений одним прибором. Поэтому весь диапазон изменений величины потока делят на три интервала с использованием в каждом интервала различных измерительных приборов. В интервала 10-12—10-5 номинального значения нейтронного потока применяют счетчики числа нейтронов, в интервале 10^{-2} —10-2 — измерители периода и в интервале 10^{-2} —10-3 — измери

В качестве первичных датчиков для измерения нейтронного потока в трех интервалах диапазона изменений мощлости применяют ионизационные камеры различных типов. Устройство ионизационной камеры любого типа основано на свойстве заряженных частиц вызывать нонизацию молекул газа по пути своего движения. На металлический корпус камеры подается отридательный электрический потенциал, а на собирающий электрод— положительный (рис. 4-7). Внутри камеры создается электрическое поле. Возникающие в камере положительные ионы движутся под действием этого поля к корпусу камеры, а электроны— к собирающему электроду, и в цели камеры возникает ионизационный ток, величина которого зависит от напряжения, приложенного к электродам камеры, и интенсивности нонизирующего излучения. Общий характер этой зависимо-

сти представлен на рис. 4-8. Каждая кривая соответствует определенной интенсивности иоиизирующего излучения, которое тем больше, чем выше расположена характеристика. Кривая имеет три участка. При малой разности потенциалов ионизационный ток пропорционален напряжению. Скорости ионов малы, и часть ионов успевает рекомбинировать, т. е. присоединить к себе электроны и превратиться в нейтральные молекулы. По мере роста ускоряющего ионы напряжения скорость нонов возрастает, а вероятность рекомбинации снижается. Наконец, при достаточно высокой разности потенциалов наступает насыщение; рекомбинация отсутствует, и все ионы достигают электродов, так что

дальнейшее повышение напряжения уже не изменяет величины ионизационного тока. На характеристике этому процессу соответствует участок насыщения, параллельный оси абсцисс. Третий участок характеристики это так называемая область газового усиления. Энергия ионов при высокой разности потенциалов настолько велика, что ноны сами начннают вызывать ионизацию атомов. Первоначальные п ионов, созданные первичной заряженной частицей, дают

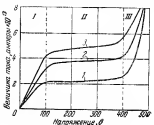


Рис. 4-8. Характеристнии ионнзационной камеры.

kn ионов. Коэффициент газового усиления k обычно не превышает 10^4 . Сила ионизационного тока находится в пределах 10^{-7} а. Для измерения таких малых токов применяют их усиление посредством электронных усилителей.

Применяемые в интервале 10^{-12} — 10^{-6} номинальной мощности счетчики числа нейтронов или импульсные камеры работают в третьем участке характеристики, а для интервала 10^{-6} — 10^{-2} используют нонизационные камеры, работающие с токами насыщения, т. е. во втором участке характеристик. Область насыщения удобна тем, что колебания напряжения не сказываются на точности показаний прибора. Кроме того, этой области соответствует максимальная сила тока при данной интенсивности нонизирующего излучения.

Тепловые нейтроны не вызывают нонизации, но они могут производить ядерные реакции, ведущие к образованию внутри камеры нонизирующих частиц. Количество нейтронов определяется по нонизации, вызываемой этими частицами. Для нейтронных камер, применяемых в ядерных реакторах, используют реакцию $B^{10}(n,\alpha)$ Li⁷ или же реакцию деления U^{235} . В первом случае камеры наполняют газообразным трехфтористым бором

ВГ3, во втором — стенки камеры покрывают изиутри ураном-235.

Регулирование мощности ядерного энергетического реактора должно осуществляться таким образом, чтобы средняя температура первичного теплоносителя сохранялась постоянной, поскольку постояиство этой температуры обеспечивает стабильность параметров энергетического пара. Мощность реактора должна следовать за нагрузкой электростанции. При повышении нагрузки регулятор турбины одновременно увеличивает расхол пара и циркуляцию теплоносителя в первичном контуре. Мош-. ность реактора пока еще остается на прежнем уровие, поэтому увеличение циркуляции теплоносителя вызывает уменьшение его средней температуры на выходе из реактора. Йосле того как температура теплоносителя понизится на 1,0-2,0°C, приводные механизмы регулирующих стержней вступают в действие и начинают работать на повышение мощности реактора. Вследствие инерциониости температурных датчиков и возпикновения нестационарных процессов теплообмена в активной зоне лействие регулирующих стержней может вызвать периодические колебания температуры теплоносителя и активной зоны. Эти колебания гасятся посредством корректирующего импульса от скорости изменения потока тепловых нейтронов. Таким образом, суммарный импульс, действующий на приводы регулирующих стержней, может быть представлен в виде суммы двух импульсов:

$$\Delta \tau = \Delta T + k \frac{1}{N} \cdot \frac{dN}{dt} \, ^{\circ} C, \qquad (4-40)$$

где ΔT — отклонение средней температуры теплоносителя от заданиого значения;

N — нейтрониая мощность реактора, определяемая нонизационными камерами;

t — время;

k — коэффициент пропорциональности,

Приводные механизмы регулирующих стержией начинают действовать только в том случае, если колебание $\Delta \tau$ превосхо-

дит заданную величину, составляющую $\pm \Delta \tau_0$ °С.

При снижении нагрузки регулятор турбины сокращает расход пара и одновременно уменьшает циркуляцию теплоносителя через первничный контур, вследствие чего средияя температура теплоносителя за реактором начинает повышаться. При превышении заданного значения $\Lambda_{\rm to}$ приходят в действие приводы регулирующих стержией и начинают погружать эти стержии в активную зону.

4-8. ОСТАТОЧНОЕ ТЕПЛОВЫДЕЛЕНИЕ

После остановки реактора в ядерном горючем продолжается выделение тепла за счет β - и γ -налучения осколков деления, накопившихся во время работы реактора. Поэтому побывавшие 112

г работе тепловыделяющие элементы нельзя оставлять без соот-«тствующего охлаж темня, как в реакторе, так и вне его (например, в хранилище). К. Вэй предложила следующие формулы ым эмергии, выделяемой в одну секунду продуктами деления и этнесенной к одному акту деления:

$$E_{\mathfrak{g}} = 1,4\tau^{-1,2} \quad M \ni \mathfrak{s}, \tag{4-41}$$

$$E_{\gamma} = 1,26\tau^{-1,2} \quad M \ni s,$$
 (4-42)

где τ — время в секундах, отсчитываемое от момента деления. Иля пределов $10<\tau<10^7$ сек формулы точны до $+100^9/_{\rm 0}$. Так мак энергия деления E_f = 195 $M_{\rm 2}$ 8, то

$$\frac{E_{\beta} + E_{\gamma}}{E_{I}} = \frac{2,66\tau^{-1.2}}{193} = 0,0136\tau^{-1.2}.$$
 (4-43)

•) бозначим через T длительность работы реактора с постоянной ющностью N, через t— врему последующего охлаждения. Оченидно $t < \tau < T + t$, и в этом случае миожитель, зависящий от премени в формуле (4-43), может быть определен как интеграл:

$$\int_{0}^{T} (T+t)^{-1/2} dT = 5 \left[t^{-0/2} - (T+t)^{-0/2} \right]. \tag{4-44}$$

огда относительная мощность остаточного тепловыделения:

$$\frac{N_{ocm}}{N} = 0.0136 \cdot 5 [t^{-0.2} - (T+t)^{-0.2}] \approx \approx 0.07 [t^{-0.2} - (T+t)^{-0.2}], \tag{4-45}$$

· сли t и T выражены в секупдах и

$$\frac{N_{oom}}{N} \approx 0.007 \left[t^{-0.2} - (T+t)^{-0.2} \right],$$
 (4-46)

· ч и t и T выражены в сутках.

Литература

1. Б. Л. Иоффе и Л. Б. Окунь, О выгоранин горючего в ядерных тизиторах, «Атомная эпергия», 1956, № 4.

2. Р. Стефенсон, Введение в ядерную технику, Гостехтеоретиздат,

 С. Глесстон и М. Эдлунд, Основы теории ядерных реакторов, Индательство иностранной литературы, 1954.

 М. А. Шульи, Контроль и регулирование ядерных энергетических установок, Издательство иностранной литературы, 1958.

Глава пятая

защита от излучении

5-1. ОБЩИЕ ЗАМЕЧАНИЯ

Защита от излучений относится к числу наиболее сложным проблем ядерной техники. Эта проблема возникает уже на рани ней стадии проектирования атомной электростанции, а именне при выборе места постройки станции. Работа атомной электростанции, включая возможные аварии, ни в какой мере не должи на подвергать радиационной опасности население близлежащий районов. В связи с этим возникает вопрос о необходимости иметь вокруг атомной электростанции зону отчуждения, свободную от жилых зданий и промышленных строений, не относлишихся к электростанции, и вопрос о разумных размерах этой зоны.

Кроме заботы о населении, должна быть также проявлена забота об эксплуатационном персонале, облучение которого не должно превосходить допустимого уровня, не причиняющего ущерба здоровью. Из этих двух забот первоочередной является забота о населении, поскольку персонал электростанции знает о существовании радиационной опасности, контролирует ее уровень и во-время пришимает меры по его синжению, тогда как население не располагает такими возможностями. В случае необходимости эксплуатационный персонал атомной электростанции может быть на время выведеи из опасной зоны, необходимость же эвакуации населения из районов, находящихся вблизи электростанции, должна быть безусловно предотвращена заблаговременно принятыми мерами предосторожности.

К этим мерам относятся:

1. Выбор наиболее безопасного типа ядерного реактора.

 Размещение ядерного реактора и первичного контура циркуляции в герметичных стальных или железобетонных оболочках, способных выдержать давления, которые могут возникнуть, например, в результате теплового взрыва в реакторе и т. п.

3. Выбор достаточных размеров зоны отчуждения вокруг

атомной электростанции.

Если выбранный тип реактора совершению исключает возможность утраты контроля над ядерной реакцией в любом из нварийных случаев, а также возможность опасных химических изаимодействий между ядерным горючим, замедлителем, тепло-посителем и конструкционными материалами, то отпадает насобность размещать ядерный реактор и первичный контур в прочных оболочках. Величина зоны отчуждения должна зависеть от надежности принятого типа реактора.

Вероятность утраты контроля над ядерной реакцией и разгона реактора возрастает в том случае, если аварийная утечка теплоносителя на активной зоны приводит к росту эффективного козффициента размножения тепловых нейтронов. Такое положение имеет место, например, для графитовых реакторов, охлаждаемых природной водой. В этом смысле охлаждение тяжелой водой или газом является более безопасным. Это соображение, по-видимому, в значительной мере определило в Англии выбор ядерных реакторов, охлаждаемых утлехислотой. Необходимо, однако, отметить, что упомянутый выше аварийный разгон в графитовых реакторах, охлаждаемых водой, может возникнуть голько при совмещении двух аварий: в системе охлаждения (утечка теплоносителя) и в системе аварийной защиты (отказ ее в работе).

Особую опасность представляют ядерные реакторы, охлаждаемые жидкими щелочными металлами натрием и калием иследствие большой химической активности этих металлов, бурпо проявляющейся при соприкосновении их с водой. Реакторы гакого типа требуют проведения специальных мер предосторожности, предписываемых правилами охраны труда при обращении со щелочными металлами. Размещение реакторных устаномок в прочных герметических оболочках, по-видимому, является наиболее обоонованным для реакторов этого типа.

Консультационный комитет по безопасности ядерных реакгоров Комиссии по атомной энергии США рекомендовал пользонаться следующей формулой для подсчета радиуса зоны отчужления (exclusion area) вокруг ядерного реактора:

$$r = 0.016 \sqrt{N_T} \kappa M, \tag{5-1}$$

где N_T — тепловая мощность ядерного реактора, $\kappa sm.$

Формула основана на предположении, что в случае аварии с реактором, высвобождающей более 50% продуктов деления, эксплуатационный персонал, находящийся внугри зоны отчужления, может получить дозу облучения до 300 рентген. Как известио, доза в 450 рентген вызывает смертельный исход в 50% случаев.

Вряд ли, однако, можно признать правильным пользование этой формулой, поскольку она не учитывает типа реактора, вероятности аварий, вызывающих освобождение большого количества радноактивных веществ, мер, принятых для ограничения развития этих аварий, и т. п. Все эти факторы должны быть

правильно оценены при выборе размеров зоны отчуждения. Конечно, только опыт может подтвердить правильность принимаемых оценок. Пока такой опыт отсутствует, приходится провилять осторожность и размещать атомные электростанции в малонаселенных районах и вдали от матистральных дорог.

5-2. ЕДИНИЦЫ ИЗМЕРЕНИЯ И ДОПУСТИМЫЕ УРОВНИ ОБЛУЧЕНИЯ

Для α- и β-радноактивности в качестве единицы измерения применяют кюри, представляющий собой активность такого количества радноактивного вещества, в котором происходит 3,700 · 10 ¹⁰ распадов в секунду.

Активность G z радноактивного изотопа, имеющего массовое число A и первод полурасиада T дней, может быть определена по формуле

$$C = \frac{1.3 \cdot 10^9 G}{AT} \quad \kappa iopu. \tag{5-2}$$

Активность изотопа по прошествии времени t может быть определена по формуле

$$C_t = Ce^{-\frac{0.693t}{T}} = Ce^{-\lambda t},$$
 (5-2a)

где $\lambda = \frac{0,693}{T}$ — постоянная распада;

С - активность изотопа в начальный момент.

Проникающие способности α- и β-излучений невелики, поэтому при работе с ядеривми реакторами нет необходимости предусматривать специальную защиту от этих видов излучений. Практически в реакторной технике приходится иметь дело только с защитой от гамма-лучей и от быстрых и медленных нейтронов.

Для характеристики гамма-активности не следует применять единицу кюри. Величина активности гамма-излучения определяется по эффекту ионизации, создаваемому гамма-лучами в веществах, через которые проходят эти лучи. В качестве единицы позы гамма-лучей, так же, как и рентгеновых лучей, принят рентген. Рентген — это доза, при которой в 1 исм³ воздуха, весящем 0,001293 г, образуются ионы с суммарным зарядом в одну электростатическую единицу количества электричества каждого знака. Доза D, отнесенная к единице времени, называется мощеностью физической дозы P:

$$P = \frac{D}{t} \,. \tag{5-3}$$

Для практических расчетов по дозиметрии полезно знать соотношение между активностью, выраженной в милликюри, \pmb{M} и мощностью дозы P в микрорентгенах в секунду:

$$P = \frac{Mk_1^{106}}{R^2 3600} = 280 \frac{Mk_1}{R^2} \text{MKP} |cek.$$
 (5-4)

Здесь R — расстояние от точечного источника, c_M ; k_{γ} — гамма-ностоянная, p/4- мкюри- c_M , показывающая мощность дозы намма-излучения, создаваемую в 1 и на расстоянии 1 см от точечного источника радноактивного изотопа с активностью 1 мкюри. Величина k_{γ} для различных изотопов определяется кспериментально, а при расчетах берется из таблицы констант пля гамма-излучений различных изотопов.

Доза любого ионизирующего излучения, при которой энергия поглощения в 1 г вещества равна потере энергии на ионизацию, поздаваемую в 1 г воздуха дозой в 1 р рентгеновских или гамма-лучей, называется физическим эквивалентом рентгена (сокращению фэр или rep):

1 фэр = 84 эрг/г =
$$1.61 \cdot 10^{12}$$
 пар ионов/г = $5.3 \cdot 10^7$ Мэв/г.

При облучении биологической ткапи дозе в 1 p гамма-лучей гоответствует поглощение примерно 93 эргов на каждый грамм гкани, тогда как поглощение в воздухе при 1 p составляет тольо 84 эрга, т. е. в биологической ткани выделение энергии, соответствующее 1 рентгену, на 11% больше, чем в воздухе.

Установлено, что каждый вид радиоактивного излучения обнавет присущей ему относительной биологической эффективостью. Так, например, при одном и том же выделении энергии облучение тепловыми нейтронами опаснее, чем облучение гамча-лучами, а облучение альфа-частицами опаснее, чем облучение тепловыми нейтронами. В табл. 5-1 приведены относительные биологические эффективности излучений и максимально дотустимые мощности доз.

Tabanda 5-1

Относительная биологическая эффективность излучений и пределько допустимые мощности доз и интенсивности потоков (при 8-часовом ежеднееном облучении и 6-дневной неделе) (

Вяд получення	Относи- гелімая Сиологиче- ская эф- фектяв- ность	Предельно допусти- моя мош- ность до- зы, фэр, в неделю	Энергия ча- стиц, Мэв	Предельно допусти- мый поток, см -2× ×сек-1
Рентгеновские п т-лучи	1	0,3	1	3 250
у-лучи	1	0,3	2	2 000
В-частицы	ı	0,3	4	80
Тепловые нейтроны	5	0,06	0,025.10-6	1 500
Быстрые нейтроны	10	0,03	1	75
То же	10	0,03	2	55
Протоны	10	0,03	_	-
α-частипы	20	0,015	5	0,004
				115

5-3. ЗАЩИТА ОТ ГАММА-ИЗЛУЧЕНИЯ

Проходя через вещество, гамма-излучение вступает во взаимодействие с атомными электронами, нуклонами ядер и электрическими полями, окружающими ядра атомов и электроны. Существует более десяти различных процессов, по которым происходит это взаимодействие, однако для расчета защиты от гамма-излучения имеют значение только три процесса: фотоэлектрический эффект, эффект Комптона и рождение пар.

Фотоэлектрическим эффектом называют такое взаимодействие гамма-кванта (фотона) с орбитальным электроном атома, при котором гамма-квант передает электрону всю свою энергию, в результате чего происходит вылет электрона из оболочки

Эффект Комптона проявляется при рассеянии фотонов орбитальными электронами атомов (комптоновское рассеяние). При этом фотон передает электрону только часть своей энергия, вследствие чего электрон отдачи вылетает из атома, а фотон изменяет направление своего движения. При механическом соуда рении тел, например упругих шаров, уменьшение импульса ша ра, производящего удар, происходит за счет снижения его скорости. Но фотон, движущийся со скоростью света, не может снизить свою скорость, и уменьшение его импульса происходит за счет уменьшения его массы. Этому соответствует увеличение длины электромагнитной волны, т. е. длина волны рассеянного гамма-излучения будст больше длины волиы падающего гаммаизлучения. Увеличение длины электромагнитных волн при рассеянии их электронами составляет сущность эффекта Комптона.

Если энергия фотона достаточно велика, то вблизи ядра или (что значительно реже) вблизи электрона фотон может превратиться в пару электрон + позитрон. Энергетический эквивалент массы как электрона, так и позитрона составляет 0.51 Мэв, поэтому для образования пары энергия фотона должна быть больше 1,02 Мэв. Избыток импульса фотон отдает ядру, вблизи которого происходит рождение пары. Возникшие при рождении пар позитроны при столкновениях с электронами исчезают, вновь превращаясь в фотоны. Это вторичное или, как его называют, аннигиляционное гамма-излучение иногда ис принимается во внимание при расчете защиты, поскольку его энергия невелика, и оно хорошо поглощается веществом.

Ослабление гамма-лучей в воществе происходит по экспоненциальному закону

$$\varphi = \varphi_0 e^{-\mu x}, \qquad (5-5)$$

где φ_0 — поток при толицине x = 0, а y — полный коэффициент поглощения потока:

$$\nu = \nu_{dom} + \nu_{\kappa o m n m} + \nu_{n a n}, \tag{5-6}$$

суммирующий действие всех трех рассмотренных процессов. Ве-118

ичина в зависит от свойств вещества, в котором происходит поглощение гамма-лучей, и величины энергии поглощаемых лима-квантов. Эта зависимость для некоторых веществ, примеплемых в качестве гамма-защиты, представлена на рис. 5-1. Для грубой оценки гамма-защитных свойств различных веществ в питервале энергий 1,5 — 2,5 Мэв можно пользоваться простым оогношением:

$$\mu = 0.05\gamma$$
, (5-7)

пде у-плотность вещества, г/см³. Величина называется массовым коэфпоглощения фициснтом тамма-лучей. На рис. 5-2 показапо, как изменяется эгот коэффициент для алюминия, железа, свинца и урана в зависимости от нергии гамма-квантов.

Формула (5-5) учитывает поглошение только прямого излучения в узком пучке, но не учитывает ноглощения рассеянного излучения, возникающего из-за эффекта Комптона и рождения пар. Между гем при прохождении прямых гамма-лучей в веществе появляется рассеянпое и вторичное гаммаизлучение. В толстых слоих защиты происходит накопление этих эффектов,

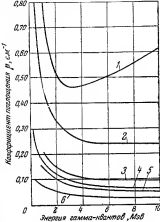


Рис. 5-1. Коэффициент поглощения и для различных материалов. I— свинец, $\gamma=11,84$; 2— железо, $\gamma=7,86$; 3— бетом с баритом и лимонитом, $\gamma=3,25$; 4— амоминий, $\gamma=2,7$; 5— обыкновенный бетон и графит, $\gamma=2,25$; 6— вола, $\gamma=1$.

что не дает возможности использовать для расчета таких защит формулу (5-5). Это обстоятельство сильно осложняет расчет защиты от гамма-излучения. Наиболее надежный способ устранить это затруднение заключается в экспериментальной проверке заинты. Этот способ, однако, не всегда доступен.

Для приближенных расчетов толстой защиты при широких нучках используют формулу (5-5), вводя в нее дополнительный множитель B>1, называемый фактором накопления:

$$\varphi = \varphi_0 B e^{-\mu x}. \tag{5-8}$$

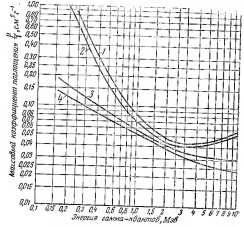
Величина фактора накопления зависит от толщины защиты, е поглощающих свойств и энергии гамма-квантов. Для боль-119

шинства веществ B убывает с увеличением энергии гамма-квантов и для всех веществ возрастает с увеличением произведения μx . Почти для всех веществ, кроме свинца и некоторых других тяжелых изотонов, можно приближенно принимать:

$$B=1,2\mu x$$
 при $E=2$ Мэв $B=0,8\mu x$, $E=3$, $E=0,5\mu x$, $E=10$,

Для свинца в интервале энергии 1—3 ${\it M36\,B} \approx 0.5~{\rm p.r.}$

Обратимся теперь к подсчету количества гамма излучения, испускаемого активной зоной ядерисго реактора в окружающую, среду. Из баланса энергин, выделяемой на один акт деления,



Рис, 5-2. Массовый коэффициент поглощения 1 — уран; 2 — свинец; 3 — железо; 4 — алюминий.

приведенного в § 2-3, следует, что суммарная энергвя гамма излучения составляет 11 Мэв на каждый акт деления при полной энергии деления, равной 192 *Мэв.* Кроме этого, около 2 *Мэв* приходится на захватное излучение ядерного горючего и материалов активной зоны. Таким образом, эпергия гамма-излучения составляет $\frac{13}{100} = 6.80/_{\odot}$ полной эпергии деления. Примерно 85— 900/0 энергии гамма-излучения поглощается в активной зоие-120

реактора. Для приближенного подсчета можно принять, что энергия теряемых реактором гамма-квантов составляет 10/0 тепловыделения активной зоны. В спектре реакторного гамма-излучения преобладают гамма-кванты с энергиями 0 — 2 Мэв. обычно покрывающие более 90% всей энергии гамма-излучения. Если принять E=2 *Мэв*, то нетрудно подсчитать число гамма-квантов, испускаемое в секунду активной зоной реактора, тепловая мощность которого составляет N_{τ} квт:

$$n_{\rm f} = \frac{2.25 \cdot 10^{19} N_T \, 0.01}{2.3 \, 600} = 0.3 \cdot 10^{14} N_T \, ce\kappa^{-1}. \tag{5-9}$$

Если активиая зона реактора (без отражателя) имеет форму пилиндра с наивыгоднейшим соотношением размеров H = 0.924D, то ее поверхность $S = 5.53 V^{2/3}$, где V =объем активной зоны. Следовательно, начальный поток теряемых гамма-квантов

$$\varphi_0 = \frac{0.3 \cdot 10^{14} N_T}{5.53 \, V^{2/3}} \, c \, M^{-2} \, ceK^{-1}. \tag{5-10}$$

Если выразить объем V в кубических метрах, то

$$q_0 = \frac{0.3 \cdot 10^{14} N_T^+}{5.53 \, V_M^{2/3} 10^4} = 5.4 \cdot 10^8 \, \frac{|V_T|}{V_M} \, \sqrt[3]{V_M} \, \text{cm}^{-2} \, \text{cek}^{-1}. \tag{5-11}$$

Если активная зона окружена отражателем, то необходимо учитывать поглощение в нем гамма-квантов, как в защите.

В активной зоне основным поглотителем гамма-излучения является уран.

Для толстых защит необходимо учитывать ослабление потока с расстоянием по закону обратных квадратов. Так, например, для сферического реактора, у которого диаметр активной зоны равен D, а расстояние от поверхности активной зоны до поверхности защиты равно h > x, формула (5-8) примет вид:

$$\varphi = \varphi_0 B e^{-\varphi_A} \left(\frac{D}{D + h} \right)^2. \tag{5-12}$$

Поправки на уменьшение потока с расстоянием при других формах активной зоны необходимо оценивать соответствующим образом и вводить в расчет защиты,

5-4. ЗАЩИТА ОТ НЕЙТРОНОВ

Проходя через вещество, нейтроны в результате столкновений с ядрами атомов подвергаются рассеянию и захвату. Захват нейтронов сопровождается вылетом частиц из ядер, в том числе и гамма-квантов. Сопровождающее захват гамма-излучегие очень усложняет проблему защиты от нейтронов, в особенности из-за того, что захватное гамма-излучение у большинства изотопов обладает высокой энергией, в пределах примерно 7-

Длины релаксации для

различных нейтронных

защит E = 6 - 8 *Мэв*

1,7

2.7

2,3

1,0

11,34

3.5

14.4

13.8

11.1

10,3

Материал

защиты

Графит ,

Алюманий

Бетон . . .

Вода . . .

Свинец .

Баритный

бетон . . .

Железо . .

10 Мэв. Исключение представляет водород Ні, у которого энергия захватного гамма излучения равна 2,23 Мэв. При расчете нейтронной защиты всегда необходимо учитывать захватное гамма-излучение.

Так как эффективное поперечное сечение захвата очень мало для быстрых нейтронов и сильно возрастает для тепловых нейтронов, то целесообразно выполнять нейтронную защиту таким образом, чтобы в ее состав входили замедлители, в особенности наиболее эффективный из них - водород. Хорошей защитой от нейтронов является вода, но, к сожалению, от гамма-лучей вода защищает плохо, поскольку она состоит из элементов с малыми атомными весами (см. рис. 5-1). Поэтому защита от нейтронов должна состоять как на тяжелых, так и из легких элементов. Защита может быть слоистой, т. е. состоять из чередующихся слоев воды, бетона, железа, или же она может быть выполнена в виде однородной смеси, содержащей тяжелые и легкие элементы, например бетон с примесью железной руды и повышенным содержанием волы.

Упругое и неупругое рассеяния нейтронов очень затрудняют расчет нейтронной защиты, так как процессы рассеяния приводят к накоплению в защите нейтронов с уменьшенной энергией. Накопление нейтронов с энергиями меньше 1 Мэв становится особенно большим в толетых слоях защиты, выполненных из тяжелых веществ, так как ослабление нейтронов при неупругих. столкновениях с тяжелыми ядрами происходит только для области энергии выше 1 Мэв. Накопление нарушает чисто экопоненциальный характер ослабления потока нейтронов, Это обстоятельство должно быть учтено введением в расчетные формулы фактора накопления, подобно тому как это делается в расчетах ослабления гамма-излучения. Фактор накопления для нейтронного потока определяется экспериментально. Приближенный расчет нейтронной защиты реактора облегчается, если защита паряду с тяжелыми ядрами содержит в большом количестве и легкие ядра, главным образом водород. В этом случае для расчета ослабления потока быстрых нейтронов можно воспользоваться простым соотношением;

$$I = I_0 e^{-\frac{\lambda}{\lambda}}. (5-13)$$

Величина λ представляет собой так называемую длину релаксации, т. е. расстояние в веществе, на котором поток быстрых нейтронов ослабляется в е=2,72 раза. Значения длины релаксации для некоторых веществ приведены в табл. 5-2.

При прохождении быстрых нейтронов через защиту спектр излучения становится более жестким, т. е. по мере прохождения потока в нем возрастает доля нейтронов больших энергий. Поэтому, вообще говоря, защита должна рассчитываться не на средние по энергии нейтроны, а на нейтроны максимальных 192

энергий, иля которых велика вероятность прохождения через защиту. Что касается тепловых нейтронов,

теряемых активной зоной, то они полностью поглошаются сравнительно тонкими слоями запиты.

Утечку быстрых иейтронов из реактора легко определить, если из физического расчета реактора известна величниа вероятности избежать утечки для быстрых нейтронов, подсчитываемая по формуле (3-83):

$$p_{f} = e^{-B^{2}}$$
.

Обозначим через N_{τ} — тепловую

мощность реактора и через c - число целений в 1 сек на 1 квт. Тогла количество нейтронов в реакторе, возникающее в 1 сек,

$$n_i = N_T c_V c e \kappa^{-1}, \tag{5-14}$$

где у - число нейтронов деления, приходящееся в среднем на один акт деления. В § 3-3 было определено, что с= =3.2· 10^{13} cek⁻¹ κsm^{-1} . Если принять ν =2.5 (см. табл. 3-3). то получим:

$$n_s = 8 \cdot 10^{13} N_T ce \kappa^{-1}$$
, (5-15)

Потеря быстрых нейтронов активной зоной

$$L_f = (1 - p_f) \cdot 8 \cdot 10^{13} N_T ce\kappa^{-1}. \tag{5-16}$$

Обозначим через S поверхность активной зоны в квадратных сантиметрах. Тогда средняя величина плотности потока быстрых мейтронов, теряемого активной зоной,

$$J_{f} = \frac{L_{f}}{S} = (1 - p_{f}) \cdot 8 \cdot 10^{13} \frac{N_{T}}{S} ce\kappa^{-1} cm^{-2}.$$
 (5-17)

5-5. КАНАЛЫ И ЩЕЛИ В ЗАЩИТЕ

В защите реактора всегда имеются отверстия, например для прохода технологических каналов, измерителей температуры, иопизанновных камер и т. п. В тех случаях когда эти каналы закрыты пробками, между стенкой канала и пробкой неизбежно имеются щели, сквозь которые проходят гамма-излучение и нейтронный поток. Это обстоятельство приходится учитывать при коиструировании защиты. Для ослабления утечек через щели обычно применяют пробки ступенчатого типа, с тем чтобы преградить путь прямому потоку (рис. 5-3).

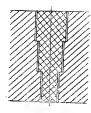


Рис. 5-3, Ступенчатый канал в защите.

Так как толщина защиты реактора велика, то отношение длины канала или щели к площади поперечного сечения обычно получается большим. При этом условии происходит многократное отражение потока от стенок канала или щели. В результате получается интенсивное поглощение тамма-квантов пли нейтронов стенками, и к выходному отверстию приходят практически только прямые дучи. Поэтому при расчете длинных каналов и щелей можно пользоваться коэффициентом прямой облученности выходного отверстия, ведичина которого зависит только от геометрии канала или щели.

Коэффициент грямой облучентости может быть определен по уетодике, разработанной Г. Л. Поляком. Для канала круглого сечения с диаметром d и длиной l коэффициент прямой облуренности

$$\varphi_{npg_M} = \left[\frac{t}{d} - \sqrt{1 + \left(\frac{t}{d}\right)^2}\right]^2. \tag{5-18}$$

Для узкой щели, имеющей ширину a и длину l,

$$\varphi_{npRsi} = \sqrt{1 + \left(\frac{-l}{a}\right)^2 - \frac{l}{a}},\tag{5.19}$$

Если площадь поперечного сечения капала или щели равна F_\star а плотность потока во входном сечении равна J_{tr} то утечка нейтронов через выходное отверстие

$$p = J_0 \varphi_{npsm} F ce\kappa^{-1}. \tag{5-20}$$

Литература

1. К. К. Аглянцев, Дозиметрия ионизирующих излучений, Гостех-

2. Н. Г. Гусев, Справочник по радиоактивным излучениям и защите, Медгиз, 1956.

3. Г. Л. Поляк, Анализ теплообмена излучением методом сальдо, «Журнал технической физики», вып. 3, 1935. 4 Физика ядерных реакторов, Издательство иностранной литературы,

Глава шестая

ОТВОД ТЕПЛА ОТ ЯДЕРНЫХ РЕАКТОРОВ

6-1. ЗАДАНИЕ ДЛЯ ТЕПЛОВОГО РАСЧЕТА РЕАКТОРА

Аля выполнения теплового расчета реактора должны быть заданы форма, размеры и состав тепловыделяющих элементов, высота загружаемой ими активной зоны реактора, число технотогических капалов, коэффициенты усреднения мощности по длине технологического канала и радиусу реактора. Все эти данные получают из физического расчета реактора.

Далее, необходимо знать или выбрать условия теплоотвода з технологических каналах, а именно: поперечное сечение технотогического канала, скорость теплоносителя и температуру его ча входе в канал, допустимые максимальные температуры оболочки и сердечника тепловыделяющих элементов. Обычно в тепловом расчете определяют сначала мощность наиболее напряженного по тепловыделению центрального технологического канала, а затем, зная число каналов и коэффициент усреднения мощности по радиусу, находят мощность реактора,

Выбор значений допустимых максимальных температур оботочки и сердечника, а в некоторых случаях и скорости теплодосителя зависит от стойкости тепловыделяющих элементов в рабочих условиях реактора. Искомыми всличинями в тепловом расчете реактора, кроме мощности, являются расход теплоносителя через реактор и температура теплоносителя на выходе из реактора.

Как было указано в гл. 3, при работе реактора тепло выделяется не только в тепловыделяющих элементах, но также непосредственно в замедлителе и отражателе, если он имеется. Количество этого тепла определяется физическим расчетом. Обычно оно находится в пределах 5-10% тепловой мощности реактора. Незначительное выделение тепла происходит также в стальном корпусе реактора, защите и регулирующих стержнях. Это тепло выделяется за счет поглощения гамма-квантов и нейтронов. Во чабежание опасного нагрева этих деталей реактора иногда приходится предусматривать специальные меры по их охлаждению.

На фиг. 6-1 показаны схемы пяти типов тепловыделяющих элементов, применяемых в ядерных реакторах: стержневого, кольцевого, трубчатого, пруткового и пластинчатого. Первые два типа — стержневой и кольцевой — являются основными для теплового расчета, в том смысле, что методика расчета остальных типов может быть получена на методики теплового расчета стержневого нли кольцевого элемента. Трубчатый тепловыдсяяющий элемент представляет собой частный случай кольцевого элемента, когда отсутствует теплоотвод с внешней поверхности. Прутковый тепловыделяющий элемент апалогичен по тепловому

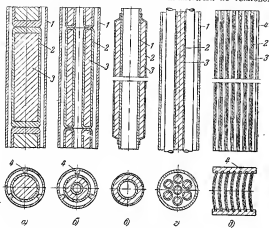


Рис. 6-1. Схемы пяти т ипов тепловыделяющих элементов. a — сгержневой; b — кольшевой; b — трубчатый; a — прутковый; b — пластинчатый; b — тохиологаческий канал; b — защитиял оболочка; b — серхочник; d — центрирующее или напражение устройство.

расчету стержневому элементу, а пластинчатый элемент можно представить как кольцевой элемент при $r\to\infty$. Поэтому в дальнейшем подробно рассматриваются тепловые расчеты технологических каналов только со стержневыми и кольцевыми тепловыделяющими элементами.

6-2, ҚОЭФФИЦИЕНТ ТЕПЛООТДАЧИ

Из рис. 6-1 видно, что теплоноситель внутри технологических каналов движется по узким проходам, поперечное сечение которых может иметь разную форму. Во всех случаях при расчете как теплоотдачи, так и гидравлического сопротивления действитель-

ное сечение технологического канала заменяют эквивалентным круглым сечением, диаметр которого подсчитывается по известной формуле:

 $d_s = \frac{4F}{P},\tag{6-1}$

где F — илощадь свободного поперечного сечения канала; P — омываемый теплоносителем периметр этого сечения.

Для кольцевой щели эквивалентный диаметр равен разностидиаметров окружностей, образующих щель:

$$d_2 = d_2 - d_1, (6.2)$$

а для узкой плоской щели эквивалентный днаметр приблизительно равен удвоенной пирине щели:

$$d_s \approx 2\Delta$$
, (6.3)

Для подсчета коэффициента теплоотдачи при движении жидкости в кольцевых зазорах различными исследователями предложен ряд эмпирических формул, между которыми расхождение в результатах иногда доходит до 50% и даже больше. Все эти формулы относятся к случаю, когда центральные оси внутренней и наружной труб совпадают и толщина кольцевого зазора повсюду одинакова. Между тем из наблюдений, проведенных с макетами технологических каналов, выполненными из плексигласа, известно, что в потоке теплоносителя тепловыделяющие элементы располагаются не соосно с трубой, а под углом к оси, поворачиваясь настолько, насколько позволяют устройства, центрирующие элементы в трубе. Такое расположение может несколько ухудшать коэффициент теплоотдачи. Несколькохудшие, чем обычно, условия теплоотдачи имеют место длятехнологических каналов из-за того, что у них отношение длины канала к эквивалентному диаметру значительно больше, чем в обычных теплообменниках.

Возможно, что на величину коэффициента теплоотдачи оказывает влияние ионизация вещества теплоносителя, возникающая из-за наличия иейгронного поля и поля гамма-квантов і. Ионизация сказывается на теплопроводности и жидкостей и газов и, кроме того, она, по-видимому, турбулизирует пограничный слой, снижает его термическое сопротивление и тем самым повыпает теплоотдачу. Опыты Э. Шмидта и В. Лейденфроста готеплоотдаче жидкостей в условиях ионизации, вызываемой электрическим напряжением, так же как и более ранние опыты Г. Гретцингера и Р. Фрея 3, показали, что в некоторых случаях коэф-

³ Phys. Zeitschrift, 36, № 7, 1953, стр. 292—298.

¹ На это обстоятельство обратил внимание автора доктор А. Шевчик

² CM. Forschung auf dem Gebiete des Ingenieurwesens, B. 19, № 3, 1953, crp. 65—80.

фициент теплоотдачи возрастает в 3-4 раза против значений, получаемых в отсутствие электрического напряжения. К сожалению, в литературе нет данных по измерению теплоотдачи непосредственно в ядерных реакторах, и вопрос о влиянии реакторного излучения на теплоотдачу нуждается в экспериментальной проверке.

Особенности теплоотдачи в технологических каналах ядерных реакторов как упомянутые здесь, так и некоторые другне, связанные с конструкцией канала н тепловыделяющих элементов, не учитываются формулами, предложенными различными исследователями для коэффициента теплоотдачи при движении теплоносителя в кольцевом зазоре.

Наилучшее соответствие опытным данлым дает рекомендованная акал. М. А. Михеевым формула для вынужденного стабилизированного турбулентного потока в трубах и каналах;

$$Nu = 0.023Re^{0.8}Pr_f^{0.4}. (6.4)$$

Заменяя критерии подобия:

$$Nu_{j} = \frac{\alpha d_{j}}{\lambda};$$

$$Re_{j} = \frac{\omega d_{j}\gamma}{\mu g};$$

$$Pr_{j} = \frac{\mu g c_{p}}{\lambda};$$

получим формулу для коэффициента теплоотдачи:

$$\alpha = 0.023 \frac{\lambda}{d_g} \left(\frac{wd_g \gamma}{\mu g} \right)^{0.8} \left(\frac{\nu gc_p}{\lambda} \right)^{0.4} 3600^{0.4} =$$

$$= 0.244 \frac{\lambda^{0.6}c_p^{0.4}}{\mu^{0.4}} \frac{1}{d_g^{0.2}} (w\gamma)^{0.8} \kappa \kappa a \lambda / \mu^2 \psi^{\circ} C.$$
(6-5)

Коэффициент теплопроводности 2 выражен в этой формуле в ккал м³ °С ч. Формулу (6-5) целесообразно представить в следующем виде:

$$\alpha = f(t_f) \frac{(w_I)^{0,8}}{d_s^{0,2}} \kappa \kappa \alpha \lambda / M^2 u \, ^{\circ} C, \tag{6-6}$$

сде

$$f(t_f) = 0.244 \frac{\lambda^{0.6} c^{0.4}}{r^{0.4}}$$
 (6-7)

- температурный множитель, величина которого для того или иного теплоносителя зависнт только от его температуры. Для достаточно узкого интервала температуры функция f(t) с удовлет-1128

ворительной точностью может быть аппроксимирована линейной зависимостью

$$f(t_f) = A + Bt_f. \tag{6-8}$$

Тогла

$$\alpha = C (A + Bt_f) (w \gamma)^{0.8} \kappa \kappa \alpha n / m^2 u \, ^{\circ} C, \qquad (6-9)$$

еде

$$C = \frac{1}{d_0^{0.2}} \,. \tag{6-10}$$

В табл. 6-1 даны значения коэффициентов А и В в формуле (6-8) для некоторых жидких и газообразных теплоносителей в различных интервалах изменений температуры.

Таблица 6-1

Теплоносите л	Интервал тем пературы, °C	A	В	Погрешность формулы (6-8), %
Природная вода Гяжёлая вода Дифенильная смесь Селий Азот		5,3 8,9 4,7 7,6 1,28 13,3 2,88	0,065 0,031 0,061 0,033 0,0065 0,00317 0,00117	±1,5 ±3,5 — ±4,5 0,0 0,0 +3

Для углекислоты правая часть формулы (6-7) зависиг не голько от температуры, но также от давления, т. е. вместо $f(t_i)$ появляется $f(t_i, p_i)$. Но до давлення 60 ата можно пренебречь зависимостью от давлення и с некогорым расчетным запасом принимать в формуле (6-7) значения λ , c_n и μ , соответствующие давлению і ата.

Расчет теплоотдачи для жидких металлов нельзя производнть по формуле (6-4). В отношении теплоотдачи существенная особенность расплавленных металлов заключается в том, что критерий Пранатля для них примерно в 100 раз меньше, чем для обычных жидкостей и газов (см. табл. 6-2).

Гидравлические сопротивления для потоков расплавленных металлов в трубах определяются по обычным формулам гидродинамики.

Для расчета теплоотдачи при турбулентном течении расплавленных металлов в трубах О. С. Федынским предложена формула

$$Nu = 4.5 + 0.014 (RePr)^{0.8},$$
 (6-11)

рекомендуемая им для чистых теплопередающих поверхностей 9 - 541129 при $\frac{l}{d}\!>\!30.$ О. Двайер (США) предложил несколько иную формулу:

 $Nu = 4.9 + 0.018 (RePr)^{0.8},$ (6-12)

дающую значения коэффициента теплоотдачи, на $10-20^{\circ}$, более высокие, чем формула (6-11).

Так как

$$RePr = \frac{wd_{\theta}}{\sqrt{\frac{a}{a}}} = \frac{wd_{\theta}}{a}, \tag{6-13}$$

где $a=\frac{\lambda}{c_{\rho} \gamma}$ — коэффициент температуропроводности, формулу (6-11) можно представить в виде:

$$\alpha = \frac{\lambda}{d_s} \left[4.5 - 0.14 \left(\frac{wd_s}{a} \right)^{9.8} \right] \kappa \kappa a n / n^2 u \quad ^{\circ} \text{C.}$$
 (6-14)

Из этой формулы следует, что вязкость не оказывает влияния на величину коэффициента теплоотдачи для жидких металлов. В ядерных реакторах в качестве теплоносителей применяют: натрий; сплав, содержащий по весу 56% натрия и 44% калия,

Тиблица 6-2 Карактеристики жилких метациов

_	Характеристики жидких металлов								
_	°c	λ. <i>ккал/ж ч</i> °С	с _р . ккал/кг °С	7·10-3, K2/M3	а·10°, м²/сек	р. 10°, кг. сек/м²	Pr		
		H	атряй: t _{na} == 9	7,8° C; t _n	un == 883	°C			
	100 200 300 400 500 600	74 70 65 61,5 57,5	0,330 0,320 0,311 0,305 0,301 0,299	0,925 0,900 0,873 0,850 0,825 0,800	65,5 67,5 66,5 66,0 64,3 61,5	70,0 45,0 33,5 27,5 24,0 21,0	0,0110 0,0073 0,0057 0,0048 0,0044 0,0042		
		Натрий 56%	+ калий 44%	$t_{nA} = -$	11° C; t _k	_{un} = 784° C			
	100 200 300 400 500 600	21,0 21,5 22,0 22,8 23,4 24,0	0,226 0,217 0,212 0,210 0,208 0,209	0,840 0,820 0,800 0,775 0,750 0,725	30,8 33,6 36,1 39,0 - 41,7 43,0	47,7 32,0 24,8 21,0 18,5 16,8	0,0181 0,0114 0,0084 0,0068 0,0058 0,0053		
	•	Свинец 44,5%	+ висмут 55	,5%; t _{na} ==	125°C; t	eun = 1 670°	С		
	200 300 400 500 600	8,2 9,4 10,5 11,0 11,6	0,035 0,035 0,035 0,036 0,036	10,4 10,3 10,1 10,0 9,8-	6,27 7,25 8,00 8,50 8,90	188 150 132 120	0,0247 0,0182 0,0153 0,0135.		

Примечание. Таблица составлена по данным Liquid Metals Handbook, 1952.

и эвтектический оплав свинца с висмутом. Данные по этим сплавам, необходимые для подсчета коэффициента теплоотдачи по формулам (6-11) и (6-12), приведены в табл. 6-2. При пользования этими формулами значения физических величин определяются для средней температуры теплоносителя.

6-3. ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЙ КАНАЛ СО СТЕРЖНЕВЫМИ ТЕПЛОВЫДЕЛЯЮЩИМИ ЭЛЕМЕНТАМИ

Схема стержневого тепловыделяющего элемента показана на рис. 6-1.а. Рассмотрим тепловой расчет технологического канала ядерного реактора с такими элементами. Технологический канал на высоту активной зоны h_a загружен стержневыми урановыми тепловыделяющими элементами, на которые надеты горметичные защитные оболочки, например из алюминия или циркония. Для теплового расчета условно заменяем эти тепловыделяющие элементы сплошным урановым стержнем, высота которого h_0 равна суммарной высоте урановых сердечников тепповыделяющих элементов, загруженных в канал, и составляет обычно $0.95-0.98\ h_a$. Стержень заключен в оболочку. При такой чамене мы пренебрегаем влиянием горцов тепловыделяющего мемента на температуру его боковой поверхности, предполагая, что это влияние невелико. Разность $h_a - h_0$ равна суммарной толщине торцов оболочек у тепловыделяющих элементов, загруженных в технологический канал.

Выделение энергии по высоте технологического канала не изляется равномерным. На рис. 6-2 показана примерная кривая распределения плотности тепловых нейтронов для технологического канала реактора в случае, если торцовых отражателей нет. Кривая несколько асимметрична относительно середины технологического канала из-за поглощения тепловых нейтронов регулирующими в компенсирующими стержими, нахолящимися в верхней части активной зоны. Коэффициент усреднения мощности по высоте технологического канала близок к значению, соответствующему симметричной относительно середины канала кривой k_h —соз $\frac{\pi}{2}x$, тоже показанной на рис. 6-2. Среднее для всего канала значение этого коэффициента

 $k_h^{cp} = \frac{1}{2} \int_{-\infty}^{x=+1} \cos \frac{\pi}{2} x dx = \frac{2}{\pi} = 0,637.$ (6-15)

Величина $k_h^{e,\rho}$ может быть увеличена путем применения торновых отражателей. В общем случае для симметричного распределения потока тепловых нейтроиов по длине канала

$$k_h^{cp} = \frac{\sin m}{m}, \qquad (6-16)$$

где m представляет собой величину угла, косинус которого ра-

вен отношению плотностей тепловыделения на концах канала и в его середине. В тепловых расчетах реакторов без сколько нибудь существенной ошибки можно принимать симметрячное распределение. Относя начало координат не к середине канала, а к сеченню входа теплоносителя в канал, получим для реактора без тордовых отражателей, т. е. при $m=\frac{\pi}{2}$:

$$k_h = \cos 1.57 \left(2 \frac{h}{h_0} - 1 \right).$$
 (6-17)

Обозначим через N_{κ} суммарную мощность всех технологических каналов реактора, κem , через n — число технологических

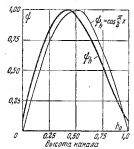


Рис. 6-2. Распределение плотности тепловых нейтронов вдоль оси технологического канала.

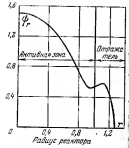


Рис. 6-3. Распределение плотности тепловых нейтронов по радиусу реактора при наличии отражателя,

каналов в реакторе. Мощность технологического канала в среднем

$$N_{cp} = \frac{N_{\kappa}}{n} \kappa e m. \tag{6-18}$$

Обозначим через ψ_r отношение мощности технологического канала, расположенного на радиусе r, к мощности канала в среднем:

$$\psi_r = \frac{N_r}{N_{cp}} = f(r). \tag{6-19}$$

Вид этой функции определяется физичским расчетом реактора. В качестве примера на рис. 6-3 показано распределение плотности тепловых нейтронов по радиусу для реактора, имею132

шего боковой отражатель. Центральный канал (r = 0) имеет чиксимальную мощность; для него

$$\psi_r = \frac{N_0}{N_{cp}} = 1,5.$$

коэффициент усреднения мощности по радиусу

$$k_R^{ep} = \frac{N_{ep}}{N_0} = \frac{1}{\psi_L};$$
 (6-20)

+ е. в данном примере $k_R^{cp} = \frac{1}{1.5} = 0,67$.

Сгущая размещение каналов в центральной части активной опы, можно изменить вид кривой распределения плотности теповых нейтронов по радиусу реактора и, например, получить для
п-птра решетки не тик, а провал мощности. В этом случае мощпость периферийных каналов будет больше мощности центральполо канала, а так как периферийных каналов больше, чем
пентральных, то такое распределение плотности тепловых исйтронов может оказаться выгодным.

Обычно рассчитывают теплоотдачу центрального технологинеского канала как наиболее теплонапряженного и определяют по мощность No при заданных условиях охлаждения, после чего паходят моцность всех технологических каналов реакторя:

$$N_{\nu} = N_0 k_{\rho}^{c\rho} n \quad \kappa \epsilon m, \tag{6-21}$$

пе n — число загруженных технологических каналов.

Мощность реактора больше суммарной мощности технологических каналов на величину мощности, соответствующей выденению энергии непосредственно в замедлитсяе и составляющей 5 - 10°/0 суммарной мощности технологических каналов:

$$N_n = (1.05 \div 1.10) N_\kappa \text{ kem.}$$
 (6-22)

Максимальная удельная монцность, приходящаяся на единицу имсоты технологического канала, соответствует серодине ценгрального канала:

$$\left(\frac{N}{h}\right)_{MDKP} = \frac{N_0}{k_0^2 p_{h_0}} \kappa e m / M. \tag{6-23}$$

Иля любого поперечного сечения центрального канала справеднию соотношение

$$\frac{N}{\hbar} = k_h \frac{N_r}{k_h^c \tilde{r}_h} \kappa_{\theta} m / m. \tag{6-24}$$

Для реактора без торцовых отражателей

$$\frac{N}{h} = \frac{N_0}{0.637h_0} \cos 1.57 \left(2 \frac{h}{h_0} - 1 \right) = \frac{1.57}{h_0} N_0 \cos 1.57 \left(2 \frac{h}{h_0} - 1 \right) \kappa am^{1/4}. \tag{6-25}$$

133

Определим теперь величину мощности для участка технологического канала от h=0 до h=h. Очевидно,

$$N_{h} = \frac{1.57}{h_{0}} N_{0} \int_{h=0}^{h=h} \cos 1.57 \left(2 \frac{h}{h_{0}} - 1\right) dh =$$

$$= 0.5 N_{0} \left[\sin 1.57 \left(2 \frac{h}{h_{0}} - 1\right) + 1\right] \kappa em.$$
 (6-26)

Этой мощности соответствует количество тепла

$$Q_h = 860N_h = 430N_0 \left[\sin 1.57 \left(2 \frac{h}{h_0} - 1 \right) + 1 \right] \kappa \kappa a \text{Ju. (6-27)}$$

Определим изменение температуры теплоиосителя по высоте технологического канала, пренебрегая теплообменом через стенку трубы, в которой находятся тепловыделяющие элементы, т. е. теплообменом между замедлителем и теплоносителем. Расход теплоносителя примем равным $D \kappa r/u$. Прирост теплосодержания теплоносителя на высоте h технологического канала

$$\Delta l_h = \frac{Q_h}{D} = \frac{860N_h}{D} \kappa \kappa a \lambda / \kappa r. \tag{6-28}$$

Обозначим через c_p теплоемкость теплоносителя, принимая ее постоянной; тогда приращение температуры теплоносителя составит:

$$\Delta \ell_h = \frac{\Delta \ell_h}{c_p} \, ^{\circ} C. \tag{6-29}$$

Температура теплоносителя по высоте технологического канала

$$t_h = t_0 + \Delta t_h = t_0 + \frac{430N_0}{Dc_p} \left[\sin 1.57 \left(2 \frac{h}{h_0} - 1 \right) + 1 \right]$$
 °C. (6-30)

Расход теплоносителя можно выразить через его скорость w. Обозначим диаметры окружностей, образующих кольцевую щель, т. е. днаметр тепловыделяющего элемента и внутренний диаметр трубы технологического канала, соответствению через d_1 и d_2 . Тогда

$$D = w0,785\varepsilon(d_2^2 - d_1^2)3600\gamma = 2827(d_2^2 - d_1^2)$$
 was $\kappa z/u$, (6-31)

где ү -- удельный вес теплоносителя, кг/м3;

 коэффициент, учитывающий загромождение кольцевой щели устройствами, центрирующими тепловыделяющие элементы в трубе технологического канала (например, продольными полозками). Подставив значение D в формулу (6-30), получим:

$$\begin{split} &t_{h}\!=\!t_{0}\!+\!\frac{430\,N_{0}}{2\,827(d_{2}^{2}\!-\!d_{1}^{2})\,\varepsilon\,\omega_{T}c_{p}}\Big[\sin1,\!57\,\left(2\,\frac{h}{h_{0}}\!-\!1\right)\!+\!1\Big]\!=\!\\ &=\!t_{0}\!+\!\frac{0,\!152N_{0}}{(d_{2}^{2}\!-\!d_{1}^{2})\,\varepsilon\,\omega_{T}c_{p}}\Big[\sin1,\!57\,\left(2\,\frac{h}{h_{0}}\!-\!1\right)\!+\!1\Big]\,^{\circ}\mathrm{C}. \end{split} \tag{6-32}$$

Перейдем теперь к определению температуры поверхности тепловыделяющих элементов. Удельная мощность в поперечном сечении канала, отстоящем на h м от входа теплоносителя в технологический канал, представлена формулой (6-24). Теплонапряжейне поверхности тепловыделяющего элемента, соответствующее этой мощности, определятся по формуле

$$q_{h} = \frac{N}{h} \cdot \frac{860}{\pi d_{1}} = \frac{k_{h}}{k_{h}^{6P}} \cdot \frac{N_{0}}{h_{0}} \cdot \frac{860}{\pi d_{1}} \kappa \kappa \alpha \lambda / M^{2} u. \tag{6-33}$$

При отсутствии торцовых отражателей $k_n^{op} = \frac{2\pi}{\pi}$; следовательно,

$$q_h = k_h \frac{430N_0}{h_0 d_1} \kappa \kappa a \lambda / M^2 u. \tag{6-34}$$

Заменив k_h по формуле (6-17), получим:

$$q = \frac{430}{h_0 d_1} N_0 \cos 1,57 \left(2 \frac{h}{h_0} - 1\right) \kappa \kappa a A / \kappa^2 4. \tag{6-35}$$

Температура поверхности тепловыделяющего элемента

$$\vartheta_n = t_n + \frac{q_h}{\alpha_h} \circ C. \tag{6-36}$$

Сделав замены по формулам (6-9), (6-32) и (6-35), получим:

$$\begin{aligned} & \vartheta_{n} = t_{0} + \frac{0.152N_{0}}{(d_{2}^{2} - d_{1}^{2}) \exp_{\sigma_{\rho}}} \left[1 + \sin 1.57 \left(2 \frac{h}{h_{0}} - 1 \right) \right] + \\ & + \frac{430N_{0}}{d_{1}h_{0}(\exp)^{0.3}CB} \cos 1.57 \left(2 \frac{h}{h_{0}} - 1 \right) \\ & + \frac{0.152N_{0}}{B} + \frac{0.152N_{0}}{(d_{2}^{2} - d_{1}^{2}) \exp_{\sigma_{\rho}}} \left[1 + \sin 1.57 \left(2 \frac{h}{h_{0}} - 1 \right) \right] \end{aligned}$$
(6-37)

Если ввести следующие обозначения:

$$c = \frac{0.152N_0}{(d_2^2 - d_1^2) \varepsilon w_1 c_p}; (6-38)$$

$$a = \frac{\frac{430}{d_1 h_0 (w\gamma)^{0.8} CB}}{\frac{0,152}{(d_2^2 - d_1^2) \epsilon w\gamma c_p}} = \frac{430 N_0}{d_1 h_0 (w\gamma)^{0.8} CBc} ;$$
 (6-39)

$$b = \frac{A + Bt_0}{0.152N_0B} + 1 = \frac{A + Bt_0}{Bc} + 1, \tag{6-40}$$

то формулу (6-37) можно паписать следующим образом:

$$\theta_n = t_0 + c (1 + \sin x) + \frac{a \cdot \cos x}{b + \sin x},$$
 (6-41)

где

$$x = 1,57 \left(2 \frac{h}{h_0} - 1\right).$$
 (6-42)

Для теплового расчета реактора чаще всего задают допустимое максимальное значение температуры поверхности оболочки тепловыделяющего элемента. Чтобы определить местонахождение максимальной температуры поверхности оболочки в технологическом канале, необходимо найти максимум функцин (6-41). т. е. вопрос сводится к определению экстремума функции

$$\int = c \sin x + \frac{a \cos x}{b + \sin x}. \tag{6-43}$$

Максимум этой функции найдем из условия

$$c\cos x + \frac{-(b+\sin x)a\sin x - a\cos^2 x}{(b+\sin x)^2} = 0,$$
 (6-44)

или

$$\cos x = \frac{a}{c} \cdot \frac{1 + b \sin x}{(b + \sin x)^2} \,. \tag{6-45}$$

При известных числовых значениях а, b и с это трансцендентиое уравиение легко может быть решено, например, путем пробиых подстановок, после чего из соотношения (6-42) определяют значение $\frac{h}{h_0}$, которому соответствует максимальная температура поверхности оболочки тепловыделяющих элементов в технологическом канале.

Из (6-45) следует, что при $b < \sqrt{\frac{a}{c}}$ максимума нет и, следовательно, наибольшая температура поверхности оболочки находится при выходе теплоносителя из канала1.

Имея в виду, что обычно $b\gg\sin x$, можно для приближенного решения упростить выражение (6-45), полагая sin x в знаменателе равным нулю. Тогда

$$\cos x = \frac{a}{cb^2}(1 + b\sin x).$$
 (6-46)

Решение этого уравнения дает:

$$\sin x = \frac{-\frac{p^2}{b} + \sqrt{1 + p^2 - \frac{p^2}{b^2}}}{1 + p^2}, \quad (6-47) \quad \text{for mension occution} \quad \text{mension occution}$$

the $p = \frac{a}{bc}$.

Максимум температуры поверхности поолочки тепловыделяющих элементов чище всего находится в интервале $\frac{h}{h_0}$

. 0,6 — 0,8, причем кривая имеет в области максимума пологое протекание, как представлено для примера на рис. 6-4. Поэтому ист необходимости определять местоположение максимума с большой гочностью.

Примем, "дапример,
$$\frac{h}{h_0} = \frac{2}{3}$$
; тогда $x = 1,57 \left(2\frac{2}{3} - 1\right) = 0,523 \approx 30^{\circ}$; $\sin x = 0.5$; $\cos x = 0.866$.

Гемпература поверхности элементов

температур по длине технологического кана-

Подставив эти значения в формулу (6-37), получим:

$$\vartheta_{n}^{\text{MANC}} = t_{0} + N_{0} \left[\frac{.0,228}{(d_{2}^{2} - d_{1}^{2}) \, \epsilon w_{1} c_{p}} + \frac{\frac{372}{d_{1} h_{n} (w_{1}^{0})^{0.8} C}}{A + B t_{4} + \frac{0,228 N_{0} B}{(d_{2}^{2} - d_{1}^{2}) \, \epsilon w_{1} c_{p}}} \right]$$
(6-48)

Из этой формулы, задаваясь теми или иными значениями- \mathfrak{d}_n^{max} , можно определить соответствующие им значения N_0 . Ногда изменение температуры теплоносителя вдоль канала пракгически не влияет на коэффициент теплоотдачи, т. е. B = 0. В этом случае функция (6-43) становится неопределенной. Чтоны избежать неопределенности, приводим функцию (6-43) к виду:

$$f = c \sin x + \frac{\cos x}{\frac{b}{a} + \frac{\sin x}{a}}.$$
 (6-49)

Принимая B = 0, находим:

$$\frac{\sin^2 = 0;}{a} = \frac{ACd_1h_0(w\gamma)^{0.8}}{430N_0} = k. \tag{6-50}$$

¹ В коице книги (придожение III) дана номограмма, составленная для формулы (6-45). 136

Тогда максимум функции (6-49) найдем из условия

$$c\cos x - \frac{1}{e}\sin x = 0.$$
 (6-51)

Следовательно,

$$\frac{\sin x}{\cos x} = \pm g \ x = ck = \frac{ACh_0 d_1}{(d_2^2 - d_1^2) 2 827ec_{\rho} (\varpi \gamma^{0/2})}.$$
 (6-52)

Затем, как в ранее, из соотношения (6-42) паходим величину h/h_0 , которой соответствует максимальная температура поверхности оболочки.

Из формулы (6-48) следует, что между дляной активной части технологического канала h_0 и мощностью N_0 , синмаемой с канала при заданном значении $\theta_n^{\text{маже}}$, нет прямой пропорциональности. При изменении длины активной части технологического канала мощность изменяется в меньшей степени, чем длина. Это становится особеню наглядным, если в формуле (6-48) принять B=0 и определить мощность канала:

$$N_0 = \frac{\vartheta_n^{\text{Marc}} - t_0}{0,228} \frac{372}{(d_2^2 - d_1^2) \, \text{ew}(c_p)} + \frac{372}{CA \, (w_7)^{9.8} d_1 h_0}.$$
 (6-53)

Заменив C по формуле (6-10) и имея в виду, что $d_{_{\mathcal{J}}}\!=\!d_{_{2}}\!-\!d_{_{1}}$, получим:

$$N_0 = \frac{\frac{0_n^{\mu} a \kappa e_{-\mu}}{0,228} - t_0}{\frac{372}{(d_2^2 - d_1^2)^2 \kappa \psi_F} - \frac{472}{A(\kappa y)^{0.8} d_1 h_0}}.$$
(6-54)

Как видим из этой формулы, мощность технологического канала находится в прямой пропорциональной зависимости только от одного фактора—разности температур $\vartheta_n^{ware} - t_0$.

Перейдем теперь к определению максимальной температуры на оси тепловыделяющего элемента, т. е. в центре сердечника. Как известно из теории теплопередачи, для цилиндра с внутренними источниками тепла разность температур на оси и поверхности составляет

$$\Delta \vartheta_{\eta - n} = \frac{q_{\nu} d^2}{160} \, ^{\circ} \text{C}, \tag{6-55}$$

где q_v — объемное теплонапряжение, $\kappa \kappa a A/M^3$ ч;

 λ — коэффициент теплопроводности, ккал $|_{\mathcal{M}}$ ч °C; d — днаметр целиндра, \mathcal{M}

Объемное теплонапряжение

$$q_{\varphi} = \frac{q_h \pi dh}{\frac{\pi d^2}{4} h} = \frac{4}{d} q_h \kappa \kappa \alpha A / M^3 u, \qquad (6-56)$$

где q_h — теплонапряжение боковой поверхности для сердечника из урана, приблизительно равное $4\cdot 10^6 d\cdot N$ ккал/м² ч; N — удельная мощность, квm/кг.

Заменим q_h по формуле (6-35):

$$q_v = 1720 \frac{N_0}{d^2 h_0} \cos 1.57 \left(2 \frac{h}{h_0} - 1\right) \kappa \kappa a A M^2 u.$$
 (6-57)

Подставим это значение в формулу (6-55):

$$\Delta \theta_{n-n} = \frac{107.5}{\lambda} \cdot \frac{N_0}{h_0} \cos 1.57 \left(2 \frac{h}{h_0} \longrightarrow 1 \right) \circ C. \tag{6-58}$$

Эта формула дает разность температур между центром сердечника и его поверхностью, соприкасающейся с защитной оболочкой. Как видим, эта разность зависит не от диаметра сердечника, а от выделения мощности на единицу длины тепловыделяющего элемента. Максимальное значение эта разность имеет при $\hbar = 0.5 h_0$:

$$\Delta \vartheta_{\mathbf{u} - n}^{\text{maxc}} = \frac{107.5N_0}{\lambda h_0}.$$
 (6-59)

Без большой погрешности можно считать, что максимальная температура на оси тепловыделяющего злемента также приходится на середину технологического канала. Из формулы (6-37), принимая $\frac{h}{h_0}$ == 0,5, получим температуру поверхности оболочки в этом месте:

$$\vartheta_{n} = t_{0} + N_{0} \left[\frac{0.152}{(d_{2}^{2} - d_{1}^{2}) \varepsilon w \gamma c_{p}} + \frac{\frac{430}{d_{1} h_{0} C(w \gamma)^{0.8}}}{A + B t_{0} + \frac{0.152 N_{0} B}{(d_{2}^{2} - d_{1}^{2}) \varepsilon w \gamma c_{p}}} \right] \circ C.$$
(6-60)

139

Перепад температуры в оболочке тепловыделяющего элемента

$$\Delta \vartheta_{\sigma \delta} = q_h \Sigma \frac{\delta}{\lambda} = \frac{430 N_0}{h_0 d_1} \Sigma \frac{\delta}{\lambda} \cos 1,57 \left(2 \frac{h}{h_0} - 1 \right) \circ \text{C}. \quad \text{(6-61)}$$

Для середины технологического канала

$$\Delta \theta_{oo} = \frac{430N_0}{h_c d_1} \Sigma \frac{\delta}{\lambda} {}^{\text{o}} \text{C.}$$
 (6-62)

Здесь λ и δ — коэффициент теплопроводности и толицина слоев для материалов, входящих в состав оболочки. Так, например, оболочку из алюмиция для повышения ее коррозийной стойкоств обычно покрывают оксидной пленкой, поэтому ее можно рассматривать как состоящую из двух слоев: слоя алюминия и слоя окиси алюминия

$$\sum_{\alpha_1, \frac{\delta}{\lambda}} = \frac{\delta_{\alpha_1}}{\lambda_{\alpha_2}} + \frac{\delta_{o\kappa}}{\lambda_{i/\kappa}} \quad n^2 \quad u \quad ^{\circ}C/\kappa\kappa\alpha_{\Lambda}, \tag{6-63}$$

причем $\lambda_{o\kappa}=1,1$ ккал/м ч $^{\rm eC}$ а $\delta_{o\kappa}=10 \to 20$ р. Таким образом, максимальная температура на оси тепловыделяющего элемента

$$\vartheta_0^{\text{Make}} = t_0 + N_0 \left[\frac{0.152}{(d_2^2 - d_1^2) \, \text{swite}_p} + \frac{\frac{430}{d_1 h. (\text{wy})^{0.8} \text{C}}}{A + B t_0 + \frac{0.152 N_0 B}{(d_2^2 - d_1^2) \, \text{swyte}_p}} + \right]$$

$$+ \frac{430}{d_1 h_0} \Sigma \frac{\delta}{\lambda} + \frac{107.5}{\lambda h_0}$$
 °C. (6-64)

Формулы (6-37) и (6-64) являются основными формулами в тепловых расчетах реакторов. Эти формулы дают возможность при заданных значениях скорости теплоносителя и предельно допустимой максимальной температуре на поверхности оболючки или в центре сердечника тепловыделяющего элемента определить тепловую мощность технологического канала.

Температура теплоносителя на выходе из центрального технологического канала

$$l''_{\mu} = l_0 + \frac{860N_c}{Dc_p} ^{\circ} C.$$
 (6-65)

Если поток тепловых нейтронов по раднусу активной зоны каналам одинаковы, то температура теплоносителя аз реактором будет шкже, чем температура теплоносителя на выходе из ценгрального технологического канала. Для выравнивания температуры на выходе из технологических каналов можно применить регулирование расхода по каналам посредством какого-либо дроссельного органа. Расходы теплоносителя по каналам регулируют таким образом, чтобы они изменялись пропорционально мощности каждого канала. Этот способ требует установки дроссельного органа в каждый технологический канал, что усложилет констружцию реактора. Уменьшение расхода теплоносителя в периферийных каналах ухудшает условия теплоотвода в них.

Расход теплоносителя по каналам может быть установлен в соответствии с мощностью канала путем применения технологических каналов с разными проходными сеченнями для теплоносителя. В центральную зону реактора ставятся каналы с наибольшим сечением прохода, в периферийную — с наименьшим при сохранении поперечных сечений тепловыделяющих элементов. При этом температура теплоносителя на выходе из центральных каналов может быть существенно понижена, а на выходе из периферийных каналов - повышена до значений, превышающих температуру теплоносителя на выходе из центрального канала в реакторе с одинаковыми каналами. В результате будут достигнуты повышение температуры теплоносителя за реактором и повышение мощности реактора, поскольку мощность лучше охлаждаемого центрального канала будет значительно поднята. Этот способ теплового выравнивания применен в реакторах первой английской атомной электростанции Колдер-Холл (см. § 8-4).

Другой способ выравнивания температуры теплоноситсля на зыходе из технологических каналов и повышения мощности реактора заключается в том, что к центральным каналам подводят теплоноситель с более низкой температурой, чем к периферийным. Этот способ применен во французских реакторах G2 и G3, у которых температура теплоносителя (улгакислый газ при 15 ати) на входе в центральные каналы принята разной 80° С, а на входе в периферийные — 150° С. Этот способ выравнивания температуры усложияет схему циркуляции теплоносителя в конструкцию реактора.

6-4. ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЙ КАНАЛ С КОЛЬЦЕВЫМИ ТЕПЛОВЫДЕЛЯЮЩИМИ ЭЛЕМЕНТАМИ

Схема кольцевого тепловыделяющего элемента исказана на рис. 6-1,6.

Подсчет максимальной мощности технологического канала по принятой допустимой максимальной температуре поверхности оболочки для кольцевых тепловыделяющих элементов произво-

дится по формуле (6-37), выведенной для стержневых тепловыделяющих элементов. Для того, чтобы воспользоваться этой формулой, необходимо предварительно эпределить значения мощностей N_0' и N_0' , отводимых через внешнюю в внутреннюю поверхности кольцевого тепловыделяющего элемента:

$$N_0 = N_0' + N_0''$$
.

Пусть стенка бесконечно длинной трубы, выполненной из однородного материала и имеющей внутренний радиус r_{on} и наружный r_{n} равномерно и непрерывно заполнена источниками тепла с удельным тепловыделением q_{o} ккал $/m^{3}$ и. Стенка охлаждается с обеих сторон потоком теплоносителя. Обозначим коэффициенты теплоотдачи с внутренней и наружной сторон соответственно через α_{on} и α_{n} , а температуру теплоносителя—через t_{on} и t_{n} и примем их значения постояными.

Проведем мысленно окружность внутри стенки с радиусом r_0 , для которой

$$\left|\frac{d\theta}{dr}\right|_{r_0} = 0. \tag{6-66}$$

Эта окружность делит цилиндрическую стенку на две части: внутреннюю и наружную. Можно представить цилиндрическую стенку в виде двух труб, плотно вставленных одна в другую: внутренняя труба с радиусами r_0 и $r_{\sigma n}$ и наружная с радиусами r_{σ} и и r_0 .

Рассмотрим сначала внутреннюю трубу. Все тепло, образующееся в ней, отводится через ее внутреннюю поверхность, температуру которой обозначим через ϑ_{sn} , а теплонапряжение поверхности в $\kappa \kappa a . a / m^2 \ u$ — через q_{sn} . Тогда

$$\vartheta_{s\kappa} = t_{s\kappa} + \frac{q_{s\kappa}}{a_{s\kappa}} \circ C. \tag{6-67}$$

Ho

$$q_{_{\theta N}} = \frac{q_{_{\mathcal{D}}}(r_0^2 - r_{_{\theta N}}^2)^{\pi}}{2\pi r_{_{\theta N}}} = \frac{q_{_{\mathcal{D}}}r_{_{\theta N}}}{2} \left(\frac{r_0^2}{r_{_{\theta N}}^2} - 1\right) \kappa \kappa a_{\mathcal{A}}/M^2 u. \quad (6-68)$$

Следовательно,

$$\vartheta_{g_R} = t_{g_R} + \frac{q_v r_{g_R}}{2a_{g_R}} \left(\frac{r_0^2}{r_{g_R}^2} - 1 \right) \circ C. \tag{6-69}$$

Определим теперь перепад температур в стенке $\Delta \theta = \theta_0 - \theta_{s\kappa}$. Дифференциальное уравнение для стационарного температурного- поля с внутренними источниками тепла имеет вид:

$$\nabla^2 \theta + \frac{q_v}{\lambda} = 0, \tag{6-70}$$

или в цилиндрической системе координат:

$$\frac{d^2\theta}{dr^2} + \frac{1}{r} - \frac{d\theta}{dr} + \frac{q_v}{h} = 0. ag{6-71}$$

Условие на внешней поверхности, т. е. при $r = r_0$, дано уравлением (6-66).

Условие на внутренней поверхности:

$$\lambda \left(\frac{dh}{dr}\right)_{r_{\mathfrak{gn}}} = \alpha_{\mathfrak{gn}} (\vartheta_{\mathfrak{gn}} - t_{\mathfrak{gn}}). \tag{6-72}$$

Для решения дифференциального уравнения (6-71) делаем замену

$$\frac{d\theta}{dt} = U$$

и умножаем уравнение на rdr:

$$rdU + Udr + \frac{q_v}{\lambda} rdr = 0, (6.73)$$

HLI

$$d(Ur) = -\frac{q_v}{L} r dr. \tag{6-74}$$

Проинтегрировав, получим:

$$r\frac{d\theta}{dr} = -\frac{q_v}{\lambda} \cdot \frac{r^2}{2} + c_1,$$
 (6-75)

RULL

$$\frac{d\eta}{dr} = -\frac{q_v r}{2\lambda} + \frac{c_1}{r}.$$
 (6.76)

Вторичное интегрирование дает:

$$\vartheta = -\frac{q_v}{4\hbar} r^2 + c_1 \ln r + c_2.$$
 (6-77)

Согласно условию (6-66) при $r = r_0$

$$-\frac{q_v r_0}{2\lambda} + \frac{c_1}{r_0} = 0. ag{6-78}$$

Отсюда получаем:

$$c_1 = \frac{q_v r_0^2}{2\lambda}. (6-79)$$

143

142

Из формулы (6-77) следует:

$$\theta_0 - \theta_{sn} = -\frac{q_v}{4\lambda} (r_0^2 - r_{sn}^2) + c_1 \ln \frac{r_0}{r_{sn}}.$$
 (6-80)

Заменив c_1 по формуле (6-79), получим:

$$\theta_0 - \theta_{g_R} = \frac{q_v}{2\lambda} r_0^2 \ln \frac{r_0}{r_{g_R}} - \frac{q_v}{4\lambda} (r_0^2 - r_{g_R}^2) =$$

$$= r_{g\kappa}^2 \frac{q_{\sigma}}{2\kappa} \left[\frac{r_0^2}{r_{g\kappa}^2} \ln \frac{r_0}{r_{g\kappa}} - \frac{1}{2} \left(\frac{r_0^2}{r_{g\kappa}^2} - 1 \right) \right] \circ C. \tag{6-81}$$

Отсюда, пользуясь для θ_{gn} формулой (6-69), находим:

$$\theta_0 = t_{s\kappa} + \frac{q_{\sigma} r_{s\kappa}}{2\alpha_{s\kappa}} \left(\frac{r_0^2}{r_{s\kappa}^2} - 1 \right) + r : \frac{q_{\tau} \left[\frac{r_0^2}{r_{s\kappa}} - \frac{1}{2} \left(\frac{r_0^2}{r_{s\kappa}^2} - 1 \right) \right] \circ C$$
(6.82)

Рассмотрим теперь теплоотдачу наружной трубы, у которой все тепло отводится через внешнюю поверхность. Исходным попрежнему является дифференциальное уравнение (6-71). Условие на внешней поверхности:

$$-\lambda \left(\frac{d\vartheta}{dr}\right)_{r_{H}} = \alpha_{H}(\vartheta_{H} - t_{H}). \tag{6-83}$$

Условне на внутренней поверхности, т. е. при $r=r_0$, определено выражением (6-66).

Решнв уравненне (6-71) с новыми краевыми условиями, получим формулы, аналогичные формулам (6-81) я (6-82), а именно:

$$\vartheta_0 - \vartheta_{\kappa} = \frac{g_{\kappa} r_{\kappa}^2}{2\lambda} \left[\frac{r_0^2}{r_{\kappa}^2} \ln \frac{r_0}{r_{\kappa}} + \frac{1}{2} \left(1 - \frac{r_0^2}{r_{\kappa}^2} \right) \right] \circ C; \tag{6-84}$$

$$\theta_0 = t_{\scriptscriptstyle R} + \frac{q_{\scriptscriptstyle O} r_{\scriptscriptstyle R}}{2\alpha_{\scriptscriptstyle R}} \left(1 - \frac{r_0^2}{r_{\scriptscriptstyle R}^2} \right) + \frac{q_{\scriptscriptstyle O} r_{\scriptscriptstyle R}^2}{2\nu} \left[\frac{r_0^2}{r_{\scriptscriptstyle R}^2} \ln \frac{r_0}{r_{\scriptscriptstyle R}} + \frac{1}{2} \left(1 - \frac{r_0^2}{r_{\scriptscriptstyle R}^2} \right) \right] \circ C,$$

причем аналогично формуле (6-69)

$$\theta_{\kappa} = t_{\kappa} + \frac{q_{\sigma}r_{\kappa}}{2a_{\kappa}} \left(1 - \frac{r_{\theta}^2}{r_{\kappa}^2} \right) ^{\circ} C.$$
(6-86)

Приравняв выражения (6-82) и (6-85) и произведя необходимые преобразования, получим следующее уравнение:

$$\begin{split} r_0^2 & \left(\frac{q_v}{2a_{sn}r_{sn}} + \frac{q_v}{2a_nr_n} + \frac{q_v}{2\lambda} \ln \frac{r_s}{r_{sn}} \right) = \\ & = t_{\kappa} - t_{sn} + \frac{q_v}{2a_{sn}} r_{sn} + \frac{q_v}{2a_n} r_{\kappa} + \frac{q_v}{4\lambda} (r_{\kappa}^2 - r_{sn}^2). \end{split} \tag{6-87}$$

1/13 этого уравнения определяем радиус делящей окружности,
 i. е. нейтральный радиус, которому соответствует максимальная гемпература сердечника;

$$r_{0} = \sqrt{\frac{t_{\kappa} - t_{\theta\kappa} + \frac{q_{v}}{2} \left[\frac{r_{\theta\kappa}}{\sigma_{\theta\kappa}} + \frac{r_{\kappa}}{a_{\kappa}} + \frac{1}{2\lambda} (r_{\kappa}^{2} - r_{\theta\kappa}^{2})\right]}{\frac{q_{v}}{2} \left(\frac{1}{\alpha_{g\kappa}r_{\theta\kappa}} + \frac{1}{1}\frac{1}{\alpha_{g}r_{\kappa}} + \frac{1}{\lambda} \ln \frac{r_{\kappa}}{r_{\theta\kappa}}\right)}} M, \quad (6-88)$$

Echi $t_{\kappa} = t_{\theta\kappa}$, to

$$r_0 = \sqrt{\frac{\frac{r_{_{R\,N}}}{\alpha_{_{R}H}} + \frac{r_{_{N}}}{\alpha_{_{N}}} + \frac{1}{2\lambda}(r_{_{N}}^2 - r_{_{R}H}^2)}{\frac{1}{\alpha_{_{R}H}^2 \alpha_{_{N}}} + \frac{1}{\alpha_{_{N}}}r_{_{N}}^2 + \frac{1}{\lambda}\ln\frac{r_{_{N}}}{r_{_{R}H}}}}} M.$$
 (6-89)

Расчет следует вести в таком порядке: по формуле (6-88) или (6-89) определить величину r_0 , затем по формуле (6-82) или (6-85) определить максимальную температуру внутри стенки θ_0 на нейтральном радиусе. Температуры поверхностей θ_1 и θ_2 подечитываются по формулам (6-69) и (6-86). Таким образом, распределение температур в пилиндрической стенке при заданных условиях будет полностыю определено.

Далес, нужно определить мощность, передаваемую потоку, протекающему через внешнюю кольцевую щель,

$$N_0' = N_0 \frac{r_{\kappa}^2 - r_0^2}{r_{\kappa}^2 - r_{\varrho\kappa}^2} \kappa e m \tag{6-90}$$

и мощность, передаваемую внутреннему потоку теплоносителя,

$$N_0'' = N_0 \frac{r_0^2 - r_{g_R}^2}{r_R^2 - r_{g_R}^2} \kappa s m. \tag{6-91}$$

Чтобы учесть влияние теплового сопротивления оболочки тепловыделяющего элемента, в формулы (6-88) и (6-89) следует подставлять приведенные значения коэффициентов теплоотдачи:

$$a_{npus} = \frac{1}{\frac{1}{\alpha_{ncm}} + \sum_{k} \frac{\delta_{o6}}{\lambda_{o6}}} \kappa \kappa \alpha_{n} / M^{2} \text{ u. °C.}$$
(6-92)

(6-85)

Строго говоря, увеличение температуры теплоносителя при прохождении его через технологический канал приводит к изменению условий теплоотдачи по длине канала. Вследствие этого изменяется и величина нейтрального радиуса r_0 . Одиако изменение r_0 обычно весьма незначительно, поэтому в формулы (6-88) и (6-89) можно подставлять средние для всего канала значения температур теплоносителя и коэффициентов теплоотдачи.

После того как определены значения N_0' и N_0'' , можно определить максимальную температуру поверхности оболочки Зимес как для внешней, так и для внутренней поверхностей, пользуясь для этого методикой, изложенной в 6-3.

Тепловой расчет технологического канала с кольцевыми тепловыделяющими элементами должен проводиться совместно с гидравлическим расчетом. Должно быть определено распределение теплоносителя между внутренним и внешним потоками. Если это распределение окажется неудовлетворительным, возникает необходимость соответствующего изменения сечений для прохода теплоносителя.

Если принять, что коэффициенты гидравлического сопротивления для внутреннего и внешнего потоков одинаковы и не зависят от скорости теплоносителя, то из равенства гидравлических сопротивлений для обоих потоков получим следующее условне:

$$\frac{w_{\theta R}^2}{d_{g,\theta R}} = \frac{w_R^2}{d_{g,\mu}}, \tag{6-93}$$

где $d_{\mathfrak{ss}}$ и $d_{\mathfrak{ss}}$ — эквивалентные диаметры внутреннего и внешнего свободных сечений для протока теплоносителя, а w_* и w_* скорости теплоносителя в этих сечениях. Выбрав значения w и d. для одного из сечений, получим соответствующие значения для второго путем совместного решения уравнений (6-93) и (6-37).

6-5. ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЙ КАНАЛ С ОБРАТНОЙ ТРУБКОЙ

Для некоторых типов ядерных реакторов может оказаться целесообразным выполнение технологического канала в виде двух труб, вставленных одна в другую с кольцевым зазором. как схематически показано на рис. 6-5. Внешняя труба-тупиковая. Теплоноситель поступает в кольцевой зазор между внешней и внутренней трубами и затем по внутренией обратной трубе, в которой размещены тепловыделяющие элементы, возвращается в головку технологического канала. Таким образом, теплоноситель делает два хода в технологическом канале. Первый, опускной, ход увеличивает сопротивление технологического канала и повышает количество теплоносителя в активной зоне. Это - недостатки конструкции такого канала. Влияние этих недостатков становится минимальным при использовании в качестве теплоносителя жидкости с большой теплоемкостью и малым сечением захвата тепловых нейтронов. Наилучшим образом этим требованиям удовлетворяет тяжелая вода, в меньшей степени - дифепильная смесь и газы. Технологический канал такой конструкции называют каналом с обратной трубкой или каналом с трубкой Фильна. Улобство таких технологических каналов заключается, ко-первых в возможности легко отсоединить канал от общей циркуляции реактора и, во-вторых, в том, что все обслуживание реактора производится сверху, вследствие чего конструкция нижней части реактора сильно упро-

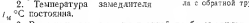
шается.

Задача теплового расчета техпологического канала с обратной грубкой при заданной его мощности заключается в определении температуры теплоносителя на входе во внутреннюю трубу и на выходе из нее и в определении теплообмена канала с окружаюцим его замедлителем. Примем следующие упрощающие допуще-

1. Впутренияя и внешняя трубы имеют одинаковую рабочую длину, равную высоте активной юны реактора.

2. Температура замедлителя

10*



3. Выделение тепла во внутренней трубе на единицу ее длины постоянно и равно д ккал/мч.

4. Коэффициенты теплопередачи k_1 н k_2 для внутренней и внешней труб постоянны.

Обозначим температуру теплоносителя во внешней трубе через 9 и во впутренией трубе через t. За начало координат примем гочку, соответствующую верхнему сеченню технологического капала а-а (рис. 6-5). Дифференциальное уравнение для внутренней грубы:

$$-Wdt = q dx - k_1(t - \theta) dx; \qquad (6-94)$$

для наружной трубы при отдаче ею тепла в замедлитель

$$W d\theta = k_1 (t - \theta) dx - k_2 (\theta - t_M) dx. \tag{6-95}$$

Здесь $\mathit{W}=\!\mathit{Dc}_p$, где $\mathit{D}-\!\mathit{p}$ асход теплоносителя, $\mathit{\kappa z}/\mathit{u};\ \mathit{c}_p-\!\mathit{e}$ го геплоемкость, $\mathit{\kappa \kappa a}/\mathit{k}\mathit{c}$ °C. Произведение Dc_p называют водяным эквивалентом потока теплоносителя. В уравнении (6-95) принято, что температура $t_{\rm Al}$ замедлителя ниже, чем температура θ теп-

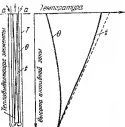


Рис. 6-5. Изменсние температур по длине технологического канала с обратной трубкой.

лоносителя во внешней трубе. Делим оби уравнения на Wdx:

$$-\frac{dt}{dx} = \frac{q}{W} - \frac{k_1}{W}(t-\theta); \tag{6-96}$$

$$\frac{d\theta}{dx} = \frac{k_1}{W}(\ell - \theta) - \frac{k_2}{W}(\theta - t_M)$$
 (6-97)

и приводим их к виду:

$$\frac{k_1}{W}(t-0) - \frac{q}{W} - \frac{dt}{dx} = 0;$$
 (6-98)

$$\frac{k_2}{W}(\theta - t_M) - \frac{k_1}{W}(t - \theta) + \frac{d\theta}{dx} = 0. \tag{6-99}$$

Из последнего уравнения

$$t = \frac{k_2}{k_1} (\theta - t_M) + \frac{W}{k_1} \cdot \frac{d\theta}{dx} + \theta.$$
 (6-100)

Подставим это значение в уравнение (6-98):

$$\frac{k_1}{W} \left[\frac{k_2}{k_1} (\theta - t_M) + \frac{W}{k_1} \cdot \frac{d\theta}{dx} \right] - \frac{q}{W} - \left[\frac{k_2}{k_1} \cdot \frac{d\theta}{dx} + \frac{Wd^2\theta}{k_1 dx^2} + \frac{d\theta}{dx} \right] = 0. \quad (6-101)$$

Путем простых преобразований приводим это уравнение к следующему виду:

$$\frac{d^{2}\partial}{dx^{2}} + \frac{k_{2}}{W} \cdot \frac{d\theta}{dx} - \frac{k_{1}k_{2}}{W^{2}} \theta + \frac{k_{1}k_{2}}{W^{2}} \left(t_{M} + \frac{q}{k_{2}}\right) = 0. \tag{6-102}$$

Обозначим $\frac{k_2}{W} = a$ и $\frac{k_1}{W} = b$; тогда

$$\frac{d^2\theta}{dx^2} + a\frac{d\theta}{dx} - ab\theta + ab\left(t_M + \frac{q}{k_2}\right) = 0. \tag{6-103}$$

Переходим теперь к уравнению (6-98), из которого получаем:

$$0 = t - \frac{g}{k_1} - \frac{W}{k_1} \cdot \frac{dt}{dx}. \tag{6-104}$$

Подставляем эту величину в уравнение (6-99):

$$\frac{k_2}{W} \left(t - \frac{q}{k_1} - \frac{W}{k_1} \cdot \frac{d}{dx} - t_M \right) - \frac{k_1}{W} \left(\frac{q}{k_1} + \frac{W}{k_1} \cdot \frac{dt}{dx} \right) + \\
+ \frac{dt}{dx} - \frac{W}{k_1} \cdot \frac{dx}{dx^2} = 0.$$
(6-105)

Это уравнение приводится к виду:

$$\frac{d^2t}{dx^2} + \frac{k_2}{W} \cdot \frac{dt}{dx} - \frac{k_1k_2}{W^2}t + \frac{k_1k_2}{W^2}\left(t_M + \frac{q}{k_1} + \frac{q}{k_2}\right) = 0, \quad (6-106)$$

шли

$$\frac{d^2t}{dx^2} + a\frac{dt}{dx} - abt + ab\left(t_{A1} + \frac{q}{k_1} + \frac{q}{k_2}\right) = 0.$$
 (6-107)

Таким образом, для 0 и / получены два линейных дифференциальных уравнения второго порядка: (6-103) и (6-107), имеющих общее характеристическое уравнение:

$$z^2 + az - ab = 0. (6-108)$$

Корни этого уравнения:

$$\alpha = \frac{-a + \sqrt{a^2 + 4ab}}{2} = \frac{-k_2 + \sqrt{k_2^2 + 4k_1k_2}}{2W}; \quad (6-109)$$

$$\beta = \frac{-a - \sqrt{a^2 + 4ab}}{2} =: \frac{-k_2 - \sqrt{k_2^2 + 4k_1k_2}}{2W}.$$
 (6.110)

Решения уравнений (6-103) и (6-107):

$$0 = A_1 e^{xx} + A_2 e^{3x} + \frac{q}{k_2}; (6.111)$$

$$t = B_1 e^{\sigma x} + B_2 e^{3x} + t_M + \frac{q}{k_1} + \frac{q}{k_2}. \tag{6-112}$$

Для определения постоянных интегрирования A_1 , A_2 , B_1 и B_2 имеем следующие краевые условия:

- 1. $\Pi_{\text{DH}} x = 0$ $\theta = \theta_0$
- 2. If $p_{il} x = l \quad \theta_i = t_i$.
- 3. При x = l $\frac{d\theta}{dx} = -\frac{k_2}{W}(\theta_l t_M)$.
- 4. $\Pi p = x = l$ $\frac{dt}{dx} = -\frac{q}{W}$.

В соответствии с этими условиями составляем четыре уравнения:

$$0_0 = A_1 - A_2 - A_2 - A_M + \frac{q}{k_0}. \tag{I}$$

$$A_1 e^{\pi l} + A_2 e^{-} = B_1 e^{\sigma l} + B_2 e^{3 l} + \frac{q}{k_1} . \tag{II}$$

$$A_{\rm I}\alpha e^{\sigma I} + A_{\rm I}\beta e^{\rm S} \; := -\; \frac{k_{\rm I}}{W} \left(A_{\rm I}c^{\sigma} \; + A_{\rm I}e^{\gamma I} + \frac{\eta}{k_{\rm I}} \right). \tag{III)} \label{eq:III}$$

$$B_{\mathbf{I}} \alpha e^{\alpha t} + B_{\mathbf{I}} {}^{\mathfrak{g}} e^{\beta t} := -\frac{q}{w}. \tag{IV}$$

Из уравнения (I) находим.

$$A_1 = \mathbf{0}_0 - t_M - \frac{q}{k_2} - A_2. \tag{6-113}$$

149

148

Подставляем это значение в уравнение (III):

Из этого уравнения находим:

$$A_{2} = \frac{\left(\theta_{0} - t_{M} - \frac{q}{k_{2}}\right)\left(\alpha - \frac{k_{2}}{W}\right)e^{\alpha t} + \frac{q}{W}}{e^{\alpha t}\left(\alpha + \frac{k_{2}}{W}\right) - e^{\beta t}\left(\beta + \frac{k_{2}}{W}\right)}.$$
(6-115)

Но из соотношений (6-109) и (6-110) следует:

$$\alpha + \frac{k_2}{W} = -\beta; \tag{6-116}$$

$$\beta + \frac{k_2}{|\vec{y}|} = -\alpha. \tag{6-117}$$

Подставим эти значення в выражение (6-115):

$$A_{2} = \frac{-\left(\theta_{0} - t_{M} - \frac{q}{k_{2}}\right)\beta e^{\alpha l} + \frac{q}{W}}{\alpha e^{\beta l} - \beta e^{\alpha l}}.$$
 (6-118)

Далее, пользуясь соотношеннем (6-113), получим:

$$A_1 = \frac{\left(\theta_0 - t_M - \frac{q}{k_2}\right) \alpha e^{\theta t} - \frac{q}{W}}{\alpha e^{\theta t} - \theta e^{\alpha t}}.$$
 (6-119)

Следовательно,

$$\theta = \frac{\left[\left(\theta_0 - t_M - \frac{q}{k_2}\right)ae^{\beta l} - \frac{q}{\overline{W}}\right]e^{ax} + \left[-\left(\theta_0 - t_M - \frac{q}{k_2}\right)\beta e^{al} + \frac{q}{\overline{W}}\right]e^{\beta x}}{ae^{\beta l} - \beta e^{al}} + \left[-t_M + \frac{q}{k_2}\right]. \tag{6-120}$$

Путем подстановки $x\!=\!t$ получаем следующее выражение для температуры теплопосителя при повороте потока во внутреннюю трубу:

$$\theta_{l} = \frac{\left(\theta_{0} - t_{M} - \frac{q}{k_{2}}\right)e^{\alpha l}e^{\beta l}\left(\alpha - \beta\right) - \frac{q}{W}\left(e^{\alpha l} - e^{\beta l}\right)}{\alpha e^{\beta l} - \beta e^{\alpha l}} + t_{M} + \frac{q}{k_{2}}. \quad (6-121)$$

Что касается температуры теплоносителя на выходе из внутренней трубы $t_{\rm x=0}$, то се можно было бы вычислить, решив уравнения (II) и (IV) относительно B_1 и B_2 . Более удобный епособ

каключается в определении этой температуры из баланса тепла в канале. Для этого надо определить количество тепла, переданного замедлителю:

$$Q_{M} = \int_{x=0}^{x=t} k_{2} (0 - t_{M}) dx.$$
 (6-122)

Подставим в этот интеграл значение 0 по уравнению (6-111):

$$Q_{M} = k_{2} \int_{x=0}^{x-1} \left(A_{1} e^{\alpha x} + A_{2} e^{\beta x} + \frac{q}{k_{2}} \right) dx =$$

$$= k_{2} \left(\frac{A_{1}}{\alpha} e^{\alpha x} + \frac{A_{2}}{\beta} e^{\beta x} + \frac{qx}{k_{2}} \right)_{x=0}^{x=1}.$$
(6-123)

После подстановки пределов получим:

$$Q_{\rm M} = k_2 \left[\frac{A_1}{\alpha} (e^{\alpha l} - 1) + \frac{A_2}{\beta} (e^{2l} - 1) + \frac{ql}{k_2} \right] \, \text{kkal/u}. \quad (6.124)$$

Температура теплоносителя на выходе из технологического канала

$$t_{x=0} = \theta_0 + \frac{ql - Q_{bl}}{W} = \theta_0 - \frac{k_2}{W} \left[\frac{A_1}{a} (e^{al} - 1) + \frac{A_2}{\beta} (e^{3l} - 1) \right] \circ C.$$
(6-125)

Если теплоноснтель во внешнем кольцевом зазоре отдает тепло замедлителю, то максимальная температура теплоноснтеля во внешней трубе может оказаться не в точке поворота теплоносителя, а несколько ближе, как представлено на рнс. 6-5. Чтобы определить местоположение максимума температуры теплоносителя во внешней трубе, нужно решить уравнение

$$\frac{d\theta}{dx} = A_1 e^{\alpha x} \alpha + A_2 e^{\beta x} \beta = 0.$$
 (6-126)

Решение этого уравнения дает:

$$x_{\text{max}c} = \frac{n \frac{A_2 \beta}{A_1 \alpha}}{\alpha - \beta} M. \tag{6-127}$$

Обычно теплообмен между технологическим каналом и замедлителем незначителен по сравнению с количеством тепла, выделяющимся в технологическом канале. Поэтому при расчете мощности технологического канала с обратной трубкой можно этот теплообмен не принимать во внимание и учитывать его влияние на температуру теплоносителя на выходе из активиой части технологического канала в виде поправки к расчету.

6-6. ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЙ КАНАЛ С ПРУТКОВЫМИ ТЕПЛОВЫДЕЛЯЮЩИМИ ЭЛЕМЕНТАМИ

Схема канала, загруженного прутковыми тепловыделяющими элементами, показана на рис. 6-1.г.

Обозначим через n количество прутков в канале, через d_1 — диаметр прутка и через d_k — внутренний диаметр трубы технологического канала. Эквивалентный диаметр свободного сечения канала

$$d_{o} = \frac{4F}{P} = \frac{d_{\kappa}^{2} - nd_{1}^{2}}{d_{m} + nd_{1}} M. \tag{6-128}$$

Живое сечение потока, приходящееся на один пруток,

$$f_{\infty} = 0.785 \left(\frac{d_{\kappa}^2}{n} - d_1^2\right) = 0.785 \left(d_2^2 - d_1^2\right) M^2.$$
 (6-129)

В этой формуле

$$d_2 = \frac{d_\kappa}{V \, 2} \quad \text{in} \tag{6-130}$$

— днаметр условного "однопруткового" технологического канала, равноценного по теплоотдаче на один пруток и гидравлическому сопротивлению действительному технологическому каналу.

Эквивалентный диаметр можно выразить через d_2 :

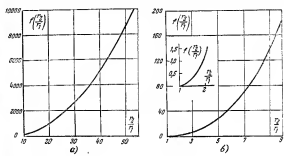
$$d_{s} = (d_{2} - d_{1}) \frac{d_{2} + d_{1}}{\frac{d_{2}}{\sqrt{s}} + d_{1}} M. \tag{6-131}$$

Пользуясь значениями d_2 и d_s , определяемыми по формулам (6-130) и (6-131), можно в данном случае вести тепловой расчет, как для технологического канала, вмеющего внутренний диаметр d_s , эквнвалентный диаметр d_s с центрально размещенным в нем сгержневым тепловыделяющим элементом, вмеющим диаметр d_t . Таким образом, задача сводится к случаю, рассмотренному в § 6-3.

В сборке из равномерно размещенных прутковых тепловыделяющих элементов, находящейся в замедлителе, поток тепловых нейтронов убывает от периферви к центру вследствие поглощения нейтронов ураном. Поэтому чем бляже к стенкс канала находится пруток, тем больше его мощность. Центральный пруток сборки имеет минимальную мощность. При педостаточном перемещивании потока теплоносителя в технологическом канале температура теплоносителя будет максимальной на периферии сборки и минимальной—в ее центре. Недостаточность перемешивания потока теплоносителя приводит к сплжению мощности технологического канала по сравнению со случаем идеального перемешивания. Можно указать два способа борьбы с этим эффектом. Первый способ заключается в установке по длине канала перемешивающих устройств. Второй способ состоит в профилировании сборки: в центральной части сборки прутки размещаются теснее, чем в периферийной. Такое неравномерное размещение прутков обеспечивает больший проток теплоносителя вокруг периферийных прутков сборки, в результате чего мощность технологического канала повышается.

6-7. ВНУТРЕННИЙ ТЕПЛООТВОД

В тепловых расчетах ядерных реакторов иногда возникает задача отвода тепла от массивного тела с внутренними источниками тепла, например: охлаждение графитового замедлителя



Proc. 6-6. Функция
$$f\left(\frac{r_2}{r_1}\right) = \frac{r_2^2}{r_1^2} \ln \frac{r_2}{r_1} - \frac{1}{2} \left(\frac{r_2^2}{r_1^2} - 1\right)$$

или отражателя, стальной защиты или, накопец, тепловыделяющего элемента, выполненного в виде цилиндра большого дламетра. Эта задача может быть решена путем размещения внутри тела каналов, по которым движется охлаждающая среда.

Пусть в неограниченюм теле равномерно распределены телна, создающие объемное теплонапряжение q_+ ккал/м²ч, в цилиндрические каналы с параллельными осями, имеющие раднус r_1 , через которые движется охлаждающая среда с температурой (=сопът. Примем, что коэффициент теплоотдачи от поверхности тела к охлаждающей среде о и коэффициент геплопроводности вещества тела λ не завноят от температуры. С каким шагом s следует разместить охлаждающие каналы, для того чтобы максимальная температура в теле не превысила заданного значения t_2 ?

153

Уравнения (6-69) и (6-81) дают возможность приближенного решения этой задачи. Будем считать, что r_2 — радиус охлаждения вокруг каждого отверстия, причем на окружности, проведенной этим радиусом, имеет место условие $\frac{dt}{dx} = 0$.

Так как $t_2 = t_1 + \Delta t$, где t_1 — температура стенки канала, пользуясь уравнениями (6-69) и (6-81), получим:

$$t_2 = 0 + \frac{q_{\sigma} r_1}{2a} \left(\frac{r_2^2}{r_1^2} - 1\right) + r_1^2 \frac{q_{\sigma}}{2k} \left[\frac{r_2^2}{r_1^2} \ln \frac{r_2}{r_1} - \frac{1}{2} \left(\frac{r_2^2}{r_1^2} - 1\right)\right] \, {}^{\circ}\text{C.} \quad (6\text{-}132)$$

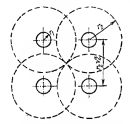


Рис. 6-7. Размещение охлаждающих каналов в массивном теле с внутренними источниками тепла.

Из этого выражения можио определить величину r_2 . Практически удобнее пользоваться выражением

$$t_2 - t_1 = r_1^2 \frac{q_v}{2\lambda} \left[\frac{r_2^2}{r_1^2} \ln \frac{r_2}{r_1} - \frac{1}{2} \left(\frac{r_2^2}{r_1^2} - 1 \right) \right] = r_1^2 \frac{q_v}{2\lambda} \int_{\Gamma_1}^{\Gamma_2} \left(\frac{r_2}{r_1} \right) ^{\circ} C, \quad (6-133)$$

где

$$f\left(\frac{r_2}{r_1}\right) = \frac{r_2^2}{r_1^2} \ln \frac{r_2}{r_1} - \frac{1}{2} \left(\frac{r_2^2}{r_1^2} - 1\right). \tag{6-134}$$

Эта функция представлена на рис. 6-6. Задаваясь значениями r_1 и Δt , можно из уравнения (6-133) определить значение функции (6-134):

$$f\left(\frac{r_2}{r_1}\right) = \frac{\Delta t}{r_1^2} \cdot \frac{2\lambda}{q_{\varphi}}, \qquad (6-135)$$

а затем по рис. 6-6 или формуле (6-134) определить величину отношения $\frac{r_2}{r_1}$. Далее, очевидно, что $s\!<\!2r_2$. С другой стороны,

из рис. 6-7 следует, что $s>r_2\sqrt{2}$. С достаточным запасом можно принять, что $s=1,5r_2$. Тогда необходимое количество охлаждающих каналов, приходящеся на 1 M^2 площади поперечного сечения, определяется по формуле

$$n = \frac{1}{(1,5r_2)^2} = \frac{0.445}{r_2^2} \,. \tag{6-136}$$

Литература

М. А. Михеев, Основы теплопередачи, Госэнергоиздат, изд. 2-е, 1949;

изд. 3-е, 1956.
2. М. А. Михеев, В. А. Баум, К. Д. Воскресенский в О. С. Федыйский, Теплоотдача расплавленых металлов, Сборник «Реакторостроение и теория реакторов», Доклады советской делегации на Международной конференции по мирному использованию атомной энергии, Женева, 1955. Издательство Академии наук СССР, 1955.

3. С. З. Каган и А. В. Чечеткин, Органические высокотомпературные теплоносители и их применение в промышленности, Госхимиздат, 1951.

Теплофизические свойства вещества, Справочник под ред. проф.
 Варгафтика, Госэнергоиздат, 1956.

 Б. В. Л. Вольсов, Теплопередача в катализаторной зоце контактного зппарата с трубками Фильда, «Химическое машиностроение», 1936, № 1, стр. 14—19.

Глава седьмая

МАТЕРИАЛЫ АКТИВНОЙ ЗОНЫ РЕАКТОРА

7-1. ОБЩИЕ ЗАМЕЧАНИЯ

В состав активной зоны реактора входят: ядерное горючее, замедлитель, теплоноситель, защитные оболочки тепловыделяющих элементов, конструкционные материалы технологических каналов, регулирующие и компенсирующие стержни. Выбор тех или иных материалов для этих составных частей активной зоны определяется, во-первых, условиями рабогы этих материалов в реакторе и, во-вторых, величиной поглощения ими тепловых нейтронов. Выбираемые материалы должны обладать достаточной коррозийной стойкостью и жаропрочностью. Они должны выдерживать большие дозы облучения без существенного ухудшения своих важнейших свойств. При выборе материалов пельзя упускать из виду то обстоятельство, что многие химические соединения разлагаются под действием реакторных излучений. Особенно большие радиационные нарушения могут возникнуть в тепловыделяющих элементах, материал которых не только подвергается воздействию гамма-квантов и нейтронов, но еще должен выдерживать «бомбардировку» тяжелыми осколками деления ядер. Осколки и плутоний, накапливаясь в уране, сами по себе, в силу только своего присутствия, постепсино изменяют свойства урана, превращая его в своеобразный сплав. При неудачной технологии изготовления тепловыделяющих элементов радиационные нарушения могут привести к значительным деформациям этих элементов и застреванию их в технологических каналах.

В качестве теплоносителя желательно выбирать такие вещества, которые не слишком сильно активизируются в активной зоне реактора. Это положение относится также к конструкционным материалам технологических каналов. Если эти материалы не приобретают в реакторе долгоживущей наведенной радиоактивности, то разгруженные технологические каналы в случае необходимости после непродолжительной выдержки можно осмотреть и даже отремовтировать. В противном случае технологические каналы, побызавшие в работающем реакторе, становится недоступными из-за их радиоактивности.

Все материалы активной зопы, за исквочением делящихся веществ, регулирующих и компенсирующи стержней, должны обладать малым поглощением тепловых истронов. В табл. 7-1 приведены химические элементы (а также λ_2 0 и μ_3 0), находящиеся при комнатной температуре в твердог состоянии и имеющее небольшие макроскопические сечения юглощения тепловых пейтронов, значительно меньшие, чем макроскопическое сечение поглощения природного урана. Вещества ратоложены в порядке возрастания их макроскопических сечений. В последней графе габлицы указана толщина вещества, эквиватеитная по поглощению теплювых нейтронов 1 мм алюминия.

Данные табл. 7-1 относятся к чистым ведествам. Те или иные примеси, наличие которых во многих случах почти неизбежно, могут сильно увеличить сечение поглощения В качестве примера можно указать на тяжелую воду D_2O , обычо чмеющую небольшую примесь легкой воды H_2O . Пусть, например, эта примесь составляет всего лишь 0.2% по весу, определям, как она повлияет на макроскопическое сечение поглощения тяжелой воды. Для этого сначала переведем весовые доли содржания H_2O в объемные, пользуясь общей зависимостью, согласно которой объем-

ная доля

$$v_{t} = \frac{\frac{g_{1}}{\gamma_{1}}}{\sum_{i} \frac{g}{\gamma}}, \tag{7-1}$$

где g — весовая доля и γ — удельный вес. Для нашего примера получим:

$$\gamma_{\rm H_2O} = \frac{\frac{0.2}{1.0}}{\frac{0.2}{1.0} + \frac{99.8}{1.1}} = 0.0022.$$

Макроскопическое сечение поглощения для смесн

$$\Sigma_{\alpha}^{c,st} = v_1 \Sigma_{\alpha 1} + v_2 \Sigma_{\alpha 2} + \dots + v_i \Sigma_{\alpha n}. \tag{7-2}$$

Следовательно,

$$\begin{array}{l} \Sigma_{\alpha}\!=\!0.0306\!\cdot\!10^{-3}\!\cdot\!0.9978 +\!21.273\!\cdot\!10^{-3}\!\cdot\!0.0022 =\!\\ =\!0.0305\!\cdot\!10^{-3}\!+\!0.0468\!\cdot\!10^{-3}\!=\!0.0773\!\cdot\!10^{-3}\ c.u^{-1}. \end{array}$$

Таким образом, из-за примеси $0.2^{9}/_{0}$ H_{2} О макроскопическое сечение поглощения тяжелой воды увеличилось в 2,5 раза. Другим примером может служить металл пирконай, имеющий постояного спутника—металл гафний с макроскопическим сечением полопения $\Sigma_{a} = 4.760 \cdot 10^{-3} \ cm^{-1}$, тогда как у циркония $\Sigma_{a} = -7.74 \cdot 10^{-3} \ cm^{-1}$. В природном цирконии годержится около $2^{9}/_{0}$

гафиня. Очистка от гафияя существенно удорожает цирконий, ио если в цирконии останется после очистки всего липъ $0,2^o/_o$ гафияя то Σ_a циркония будет равно $12.7~cm^{-1}$, т. е. на 68% больше, чем у чистого циркония.

Таблица 7-1 Вещества с малым поглощением тепловых нейтнонов

			nem rei	иловых неи	гронов		
Вещество	Атомиый или моле- кулярный вес	Удельный вес т, г/см ⁸	число ядер в 1 см³ N-10-24		с _a . барп		
Тяжелая нода Углерод Висмут Бервланй Магний Свинеп Фосфор Кремний Рубядий Цирхоний Кальций Нагрий Алюменей Барий Сера Стронций Природная вода Олово	20,0 12,01 209 9,01 24,32 207,21 30,98 85,48 91,22 40,08 23,0 32,07 87,63 32,07 87,63 18,0 118,0	3,5 2,07 2,60 6,78 1,00 7,30	0,0333 0,0827 0,0281 0,0431 0,0431 0,0350 0,0559 0,0159 0,0233 0,0254 0,0603 0,0154 0,0154 0,0354 0,0359 0,0157 0,0177 0,0177 0,0296 0,0335 0,0370 0,0370 0,0370 0,0370	63.10-3 0,17 0,19 0,13 0,70 0,18 0,43 0,505 0,23 1,17 0,49 1,16 0,70 0,60	0,0306 0,265 0,90 1,237 2,71 5,61 6,75 7,56 7,76 10,02 12,82 13,87 17,95 19,06 20,72 21,373 20,72 21,373 22,73 20,73	453,0 52,4 11,2 5,12 2,47 2,05 1,83 1,82 1,38 1,00 0,77 0,68 0,67 0,65 0,65 0,65	

Эти примеры наглядно показывают, какое большое значение имеет чистота материалов, применяемых в активной зоне реактора, и какие высокие требования по чистоте предъявляются к этим материалам. Удовлетворение этих требований обычно вызывает реакое повышение стоимости материалов. Для проверки чистоты применяемых металлов приходится применять специальные методы анализа, позволяющие определить ничтожные примеси таких, например, металлов, как кадмий и бор, амеющах большие сечения поглощения тепловых нейтронов. У кадмия макроскопическое поперечное сечение поглощения в 320 раз больше, чем у урана, и почти в 10 000 раз болыше, чем у алюминия. Поэтому уже стотысячные весовые доли кадмия существенно влияют на суммарное сечение поглощения металла, в котором имеется эта примесь.

Для получения надежных результатов иногда паряду с проведением химических или спектрографических анализов проводят так называемое физическое испытание материала. Некоторое количество испытываемого материала вводят в экспериментальный реактор, оборудованный чувствительным регулирующим устройством. По изменению реактивности реактора можно определить величину захвата тепловых нейтрочов загруженным в реиктор образцом и найти поперечное сечение поглощения материала.

7-2. ЯДЕРНОЕ ГОРЮЧЕЕ

Важнейним ядерным горючим является ураи. Плутоний, вероятию, следует считать вторым по значимости ядерным горючим, по, к сожалемию, об этом металле и его использовании в энергетических ядерных реакторах имеется мало опубликованных сведений. Существенным недостатком плутония является его высокая токсичность, обусловлениям большой с-радисактивностью и сильно стесияющая обращение с плутонием. Предельно допустимые концентрации радия, и на несколько порядков меньше, чем предельно допустимые концентрации радия, и на несколько порядков меньше, чем для других (нетрансурановых) радноактивных элементов. Высокая раднотоксичность приводит к необходимости проводить обработку плутония внутри специальной герметичной аппаратуры. Это обстоятельство очень усложияет производство тепловыделяющих элементов из плутония.

Температура плавления плутония равна 632±7° С. Плутоний имеет пять аллогропических модификаций, из которых каждая устойчива в своей температурной области. Теплопроводность плутония мала. Из-за низких температур фазовых переходов и малой теплопроводности плутоний, вероятиее всего, будет применяться в сплавах с уратом с преобладанием урана, так чтоструктура сплава будет определяться ураном. В табл. 7-2 приведены цекоторые данные по фазовым состояниям плутомия.

Таблица 7-2 Аллотропические состояния плугония

Фаза	Температур- пые пределы,	Кристаялическая структура	Измене- нне объе. ма Δυ, %	Удельный вес. г/см ³	Средний коэф- фициент ли- нейного рас- ширения
Альфа	Ниже 122	Орторомбическая, как у урана		19,8	55 • 10 -6
Бета	122-206	Неизвестна	8,9	17,8	35-10-8
Гамма	206-319		2,4	17,2	36-10-6
Дельта	319-451	Гранецентрированная кубическая	6,7	16,0	21.10-6
Эпсилон	451—632	Объемио-центрироваи- ная кубическая	-3,4	16,4	4 · 10 - 0

Количества плутония, накапливающегося в тепловыделяющих элементах реакторов, могут составлять от нескольких сот граммов до нескольких килограммов на 1 г. Выделение плутония из

огработавших тепловыделяющих элементов должно произвоциться только на раднохимических илутониевых заводах. Одновременно с выделением плутония на этих заводах может осуществляться очистка урана от радиоактивных осколков деления. Эта очистка необходима для повторного использования урана с целью изготовления из него тепловыделяющих элементов.

Торий в будущем, возможно, найдет применение для ядерных реакторов-размножителей (бридеров) как источник делящегося тепловыми нейтронами наотопа урана— U²³³, образующегося при облучении тория тепловыми нейтронами. Но в биджайшие годы вряд ли можно ожидать сколько-инбудь широкого

использования тория в атомной энергетике.

Распространенность тория в земной коре примерно втрое больше распространенности урана, но торий менее концентрирован в горимх породах, чем уран. Поэтому пригодные для промышленного использования месторождения тория встречаются значительно реже промышленных месторождений урана. Торий добывают из песков, содержащих минерал монацит — безводный фосфат элементов цериевой группы (Се, La) РОд, в котором эти элементы легко замещаются торием. Круппые месторождения монацитовых песков имеются в Индии и Бразилия. Пригодыме для промышленного использования мировые геологические запасы тория оценивают в 1 · 10° т, что в 25 раз меньше запасов урана. Из-за малых по сравнению с ураном масшитабов добычи стоимость тория, вероятио, выше стоимости урана. В табл. 7-3 приведены пекоторые характеристики металлического тория.

Физические свойства тория

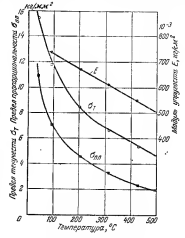
T	а	бл	П	Ц	a	7-3

Атомный во Плотность,	ec																				.	232,12
'Ілотность,	2/CM3																				. 1	11.5-11.6
Гемператур	а пла	оле	ния		C	_															. 1	11,5—11,6 1 690+10°
Коэффицие:	ит ли	чейі	HOLO	n	ac	TITE	TO:	24	ा हा												- 1	
	30-1	.00°	С.				٠,							,							.	11,5·10-8 11,9·10-6
	JU-6	UU	U.																		. 1	11.9.10-6
	30-1	- 000)° (- 1	12,5.10-6
Теплоемкос	Th. KA	can.	/KZ°	C.	- 1	-	ū	-				-			-	-	-	•		•	1	0,0285
Геплопрово	лност	5. K	кал	1/1	ıч	٥	Ċ:	•	•	٠	•	•	•	•	•	•	•	,	•	,	· i	0,0000
•	100°	Ć.		٠.	·																.	32.4
	650°	Ċ.		Ċ				Ċ	Ċ		Ċ	0		:	0	•	:	:	•	•	. 1	32,4 37,5
Кристаллич	еская	ст	DVK	τv	าย	ċ	rn	ан	еu	en	T) [[]	301	sa:	нн	ая	•	ĸν	ńя	ig (01,0
•																		-				. 0
ская, a_0 .					٠																. /	5,0871A

Механические свойства литого тория представлены на рис. 7-1. Природный уран представляет собой смесь трех изотопов: U²³⁴ — 0,006%, U²²⁵ — 0,714% и U²³⁸ — 99,280%.

Теоретическая плотность урана, вычисленная по данным рентгеноструктурного анализа, составляет 19,13 г/см³. Металл в слитках и изделиях имеет плотность в пределах 18,6—19,0 г/см³. Меньшей илотности обычно соответствует большее содержание графита в уране. Свежий излом урана имеет серебристый цвет. На воздухе уран быстро окисляется и покрывается бурой пленкой окислов, защищающей металл от дальнейшей коррозии при комнатной температуре.

Уран существует в трех аллотропических состояниях: альфа, бета и гамма, устойчивых в определенных пределах изменений



Рнс. 7-1. Механические свойства литого тория.

гемпературы. Точки перехода соответствуют следующим температурам:

$$\begin{array}{l} \alpha - \beta = 661 - 663^{\circ} \, \mathrm{C} \\ \beta - \alpha = 652 - 660^{\circ} \, \mathrm{C} \\ \beta - \gamma = 763 - 764^{\circ} \, \mathrm{C} \\ \gamma - \beta = 761 - 762^{\circ} \, \mathrm{C}_{i} \end{array} \right\} \, \Delta t = 11^{\circ} \, \mathrm{C};$$

Обычно принимают в качестве верхней границы α -фазы температуру 660° С и в качестве верхней границы β -фазы — температуру 760° С. Каждому аллотропическому состоянию урана соотметствует своя кристаллическая структура. Альфа-фаза имеет оргоромбическую решетку с константами a_0 =2,854 A; b_0 =5,867 Å 11 -5;11

н $c_0=4,957$ Å. Элементарная ячейка содержит четыре атома с межатомными расстояниями 2,8 и 3,3 Å. Напомним, что 1 ангстрем (1 Å) = 10^{-8} см. Бета-фаза имеет тетрагональную решетку с $a_0=b_0=10,590$ Å и $c_0=5,634$ Å. В элементарной ячейке 30 атомов. Гамма-фаза имеет объемно-центрированную жубическую решетку с $a_0=3,474$ Å и двумя атомами в элементарной ячейке. В альфа-фазе уран обладает большой анизотропностью теплового расширения (табл. 7-4).

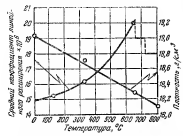


Рис. 7-2. Средний коэффициент линейного раснирения и плотность урана в зависимости от температуры.

Приведенные в табл. 7-4 значения коэффициентов линейного расширения по кристаллографическим осям определены рентгенографическим методом. Дилатометрические измерения образдов урана дают значения коэффициентов линейного расширения в пре-

Таблица 7-4 Коэффециенты теплового расширения «-урана

	Интервалы температур, °С						
Средний коэффициент линейного расширения в поправления осей	25—125	25—325	25-650				
кристалла: a ₀ (100) b ₀ (010) c ₀ (001)	21,7·10-6 — 1,5·10-6 23,2·10-6	26,5·10-6 2,4·10-6 23,9·10-6	36,7·10-6 - 9,3·10-6 34,2·10-6				
Объемный коэффициент теплового расширения	45,8.10-6	48,6-10-6	61,5.10-0				
Среднее значение коэффициента линейного расширения	15,27.10-6	16,2-10-6	20,5.10-6				

делах $3 \cdot 10^{-6}$ — $22 \cdot 10^{-6}$ в зависимости от степени ориентации кристаллов в образцах. На рис. 7-2 показано изменение среднего коэффициента линейного расширения, а также плотности урана в зависимости от температуры.

Опытным путем установлено, что закалка урана из бета-фазы вызывает измельчание зерея металла и нарушает структурную паправленность их расположения. Закаленный металл вследствие измельчения зерен и произвольности их ориентации приобретает как бы изотропную структуру. Показателем изотропности может служить коэффициент линейного расширения. Если в результате

закалки изотропность достигнута, то коэффициент линейного расширения образца урана должен быть одинаков во всех направленнях и при комнатной температуре, как видно из рис. 7-2, близок к значепию 15 · 10-6. Как показапо инже, придание изотропности урановым сердечникам тепловыделяюших элементов путем их закалки или же легировапия урана небольшими добавками других, допусти-

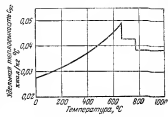


Рис. 7-3. Удельная теплоемкость урана в зависимости от температуры.

озвижим других, допустамых по заквату тепловых нейтронов металлов, имеет большое значение для стойкости тепловыделяющих элементов
в рабочих условиях реакторов. Под действием реакторного
влучения урановые сердечники с анизотропными свойствами обнаруживают сильный рост кристаллов в определенных
направлениях, что может вызвать деформацию и разрушение тептовыделяющих элементов. Анизотропность альфа-урана, возможпо, сказывается и на других его свойствах, таких, как теплопронодность, однако точных данных по этому вопросу в лигературе
пока нет.

Изменение удельной теплоемкости урана в зависимости от температуры показано на рис. 7-3. Превращение $\alpha \to \beta$ происходит с поглощением тепла в количестве около 2,85 ккса/кг и $\beta \to \gamma - c$ поглощением около 4,75 ккса/кг. Уран плавится при температуре 1133 \pm 1° С и кипит при температуре около 3 900° С. Теплота плавления составляет около 12 ккса/кг, теплота паробразования — около 400 ккса/кг.

Теплопроводность урана возрастает с увеличением температуры. С точностью, достаточной для практических расчетов, коэффициент теплопроводности урана может быть представлен в виде иниейной завысимосты от температуры:

$$\lambda = 21 + 0.02t \ \kappa \kappa \alpha \alpha / m u ^{\circ}C.$$
 (7-3)

Перейдем к рассмотрению механических свойств урана.

Вследствие сильной анизотропности альфа-урана его механические свойства в значительной мере зависят от ориентировки кристаллов в образце. Ориентировка же кристаллов зависит от технологии изготовления образцов и их термической обработки. Заметное влияние на механические свойства урана оказывают различные примеси. По американским данным уран нормальной чистоты содержит не выше 0,1% примесей, значительная часть

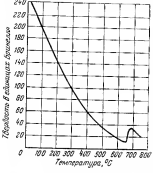


Рис. 7.4. Твердость урана в зависимости от температуры.

которых приходится углерод.

Средние показатели упру-. гих свойств урана по литературным данным приведены в табл. 7-5. Необходимо отметить, что с увеличением количества загрязняющих примесей прочностные характеристики урана, особенно при высоких температурах, повышаются по оравнеиню с указанными в табл. 7-5 и 7-6.

Прочиостные свойства урана быстро понижаются с повышением температуры (рис. 7-4 и табл. 7-6). Из табл. 7-6 видно, что температуры прокатки и отжига сильно влияют на механические свойства урана, Это

влияние объясияется воздействием термообработки на размеры и расположение кристаллов металла в испытываемых образцах, На рис. 7-5 показана зависимость модуля Юнга и коэффи-

циента Пуассона от температуры прокатки (по Каммеру, Вигнесу и Кардиналу).

Таблица 7-5 Средние показатели упругих свойств урана при комнатной температуре

Пок 13да ель	Размерность	Величина
Модуль упругости при растяжении (Юлга) Коэффициент Пуассона Модуль упругости при сданге Модуль упругости при сжатпи (объеминай) Ударная вязкость Твердость по Бринелю Предел текучести при деформации 0,1% 161	KZ/CM ² KZ/CM ² KZ/CM ³ KZ/CM ³ KZ/AM ² KZ/M tt ²	2,0·106 0,2 0,85·106 1,0·106 0,025 250 20 60

Ме ханические свойства урана при повышенных температурах (по данным Селлера, образцы Ø 12.8 мм)

Температура прокатки, °С	Отжиг в течение 12 ч при температуре, °C	Температура яспытання, °С	Предел проч- ности, кг/мм ³	Предел теку- чести, кг/жм²	Удаиненпе %
300	600	20	77,7	30,1	6,8
300	700	20	44,8	17,2	8,3
600	600	20	62,0	18,2	13,5
600	700	20	43,4	17,5	6,0
300	600	300	24,5	12,3	49,0
600	600	300	22,4	13,3	43,0
	700	300	18,9	10,9	33,0
300	600	500	7,8	3,6	61,0
	700	500	7,4	4,9	44,0
600	700	500	7,4	3,9	57,0

На рис. 7-6 представлены характеристики крипа двух образцов урана, сиятые при температуре 500° С. Оба образца были прокатаны при 600° С и отожжены; образец № 1 — в течение 10 ч при 700°С и в течение 10 ч при 600°С, образец № 2 — в течеине 10 ч при 600° С.

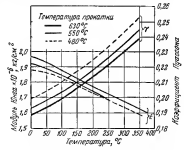


Рис. 7-5. Модуль Юнга Е и коэффициент Пуассона у для катаного урана в зависимости от температуры.

Обогащенный уран имеет повышенное по сравнению с природным ураном содержание U235. Обогащение природного урана изотопом U²³⁵ производят в установках по разделению изотопов. Были предложены четыре различных метода для повышения содержания U235 в природиом уране: диффузия через пористые перегородки, пентрифугирование, термодиффузия и электромагнитный мегод. Практическая проверка этих методов показала, что наиболее экономичным является диффузионный метод, которым в настоящее время преимущественно и пользуются для обогащения урана. Этот метод основан на различи в скоростях диффузии через пористые перегородки газов, отличающихся другот друга значениями атомного или молекулярного веса. Моле

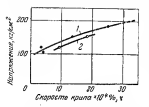


Рис. 7-6. Крип при 500° С двух образиов урана.

1 — образец № 1, верно № 0.1 мм; 2 — образец № 2, верно № 0,05 мм.

кулы легкого газа лиффундируют быстрее благодаря тому. что они имеют более высокую среднюю скорость, чем молекулы тяжелого газа. Для разлеления этим методом изотопов урана используют газообразное соединение урана -- шестифтористый уран, имеющий молекулы U²³⁵F₆ и U²³⁸F₆ с молекулярными весами 349 и 352. Скорости диффузии газов обратно пропорциональны корням квадратным из молекулярных весов, поэтому при однократном прохождении ше-

стифтористого урана через пористую перегородку он будет обогащен сосдинением $\mathsf{U}^{285}\mathsf{F}_6$ в отношении

$$r = \sqrt{\frac{M_1}{M_2}} = \sqrt{\frac{352}{349}} = 1,0043.$$
 (7-4)

Величина r представляет собой отношение содержания выделяемого изотопа после обогащения к содержанию его в исходном продукте. Эту величину называют коэффициентом разделения. По мере увеличину называют коэффициентом разделения. По мере увеличения количества продиффундировавшего через перегородку газа остаток газа, и это обстоятельство приводит к постепенному уменьшению коэффициента разделения по сравчению с величиной идеального коэффициента разделения, опречению с величиной идеального коэффициент разделения не превышает величины 1,003, если принять, что количество газа, продиффундировавшего через перегородку, равно половине подаваемого к перегородске газа.

Обозначим содержание атомов изотопов с массами m_1 и m_2 до разделения через n_1 и n_2 и после разделения—через n_1 и n_2 . Тогда

$$r = \frac{n_1'/n_2'}{n_1/n_2} \,. \tag{7-4a}$$

В природном уране отношение содержаний U^{235} и U^{238} составляет:

$$\frac{n_1}{n_2} = \frac{0.714}{99.280} = \frac{1}{139}$$

Если необходимо повысить обогащение, например, до $5^0/_{\rm 0}$, т. е.

$$\frac{n_1'}{n_2'} = \frac{5}{95} = \frac{1}{19}$$
,

то следует достигнуть коэффициента разделения

$$r = \frac{1/10}{1/100} = 7.32.$$

Поскольку при однократном прохождении шестифтористого урана черсз перегородку коэффициент разделения составляет

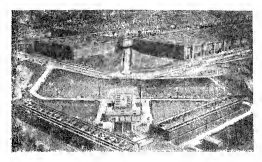


Рис. 7.7. Завод в Ск-Ридже (США) по разделению изотопов.

1,003, необходимое число ступеней n определится из соотношения

$$1,003^n = 7,32$$

Отсюда

$$n = \frac{\lg 7,32}{\lg 1,003} = 665.$$

Для более высокого обогащения, близкого к 90%, количество ступеней, а следовательно, и необходимых для этого компрессоров достигает нескольких тысяч. Заводы газовой диффузии гребуют поэтому огромных производственных площадей и раскодуют очень большие количества электроэнергии. Вид одного

из американских диффузионных заводов, построенного в Ок-Ридже (штат Теннеси), показан на рнс. 7-7.

Шестифтористый уран токсичен и обладает большой коррозийной агрессивностью, поэтому компрессоры и другая аппаратура завода газовой диффузии должны быть выполнены из специальных материалов высокой коррозийной стойкости и должны обладать вакуумной плотностью.

Высокая стоимость сооружения и эксплуатации заводов газовой диффузии для урана, а также наличие большого количества неиспользуемых отходов в виде урана, обедиенного по содержанию U²⁵⁵, вызывают значительное увеличение стоимости обогащенного урана по сравнению с природным, даже при небольших степенях обогащения (см. приложение IV).

Вопросы, касающиеся стоимости ядерного горючего и ее влияния на экономику этомной энергетики, рассмотрены в гл. 9 настоящей кинги.

7-3. ТЕМПЕРАТУРНЫЕ НАПРЯЖЕНИЯ В СТЕРЖНЕВОМ УРАНОВОМ ТЕПЛОВЫДЕЛЯЮЩЕМ ЭЛЕМЕНТЕ ПРИ РАВНОМЕРНОМ ОТВОДЕ ТЕПЛА

Распределение температуры внутри сердечанка стержневого тепловыделяющего элемента следует закону параболы. Если выделение тепла в ураме происходит равномерно и тепло равномерно отводится с цилиндрической поверхности тепловыделяющего элемента, то вершина температурной параболы совпадает с центральной осью сердечника. Если превебречь при этом охлаждающим действием торцов, то можио считать, что температура сердечника является функцией радмального расстояния г. В этом случае при нагревании ось тепловыделяющего элемента сохранит свою первоначальную прямолинейность, поперечные сечения изогнутся по параболе, а в сердечнике появятся механические напряжения, которые уничтожат температурное расширение внутри сердечника.

Уравнение температурного поля при равномерном выделении тепла, равиом q_v $\kappa \kappa a a / \kappa^3 u$, имеет вид:

$$t = t_0 + \frac{q_v R^2}{4\lambda} \left[1 - \left(\frac{r}{R}\right)^2 \right]$$
 °C. (7-5)

Здесь t_0 — температура на поверхности сердечинка, °C;

R — радиус сердечника, м;

 коэффициент теплопроводности сердечиика, ккал/м ч °С.

Температурные иапряжения в сердечнике тепловыделяющего элемента определяются по известиым формулам теории упругости:

Радиальное иапряжение

$$\sigma_r = \frac{\alpha E}{1 - \nu} \left(\frac{1}{R^2} \int_0^R t r dr - \frac{1}{r^2} \int_0^r t r dr \right). \tag{7-6}$$

Таигенциальное напряжение

$$\sigma_{0} = \frac{aE}{1-\nu} \left(-t + \frac{1}{R^{2}} \int_{0}^{R} tr dr + \frac{1}{r^{2}} \int_{0}^{r} tr dr \right). \tag{7-7}$$

Осевое напряжение

$$\sigma_z = \varepsilon_z E + \frac{aE}{1 - \nu} \left(-t + \frac{2\nu}{R^2} \int_0^R t r dr \right). \tag{7-8}$$

В последией формуле постоянная продольиая деформация \mathbf{e}_z подбирается таким образом, чтобы равнодействующая нормальных усилий, распределенных по площади поперечного сечения сердечника, обращалась в нуль:

$$2\pi \int_{R}^{R} \sigma_z r dr = 0. \tag{7-9}$$

Совместное решение уравнений (7-8) и (7-9) дает:

$$\mathbf{e}_{z} = \alpha \left(t_{0} + \frac{\Delta t_{i}}{2} \right). \tag{7-10}$$

Интегрирование выражений (7-6)—(7-8) с подстановкой значения температуры по формуле (7-5) дает следующие значения температурных иапряжений:

Радиальное напряжение

$$\sigma_{r} = \frac{\alpha E}{1 - \nu} \cdot \frac{\Delta t}{4} \left[\left(\frac{r}{R} \right)^{2} - 1 \right]. \tag{7-11}$$

Тангенциальное напряжение

$$\sigma_0 = \frac{aE}{1-\gamma} \Delta t \left\{ \left(\frac{r}{R}\right)^2 - \frac{1}{4} \left[1 + \left(\frac{r}{R}\right)^2\right] \right\}. \tag{7-12}$$

Осевое напряжение

$$\sigma_z = \frac{aE}{1-v} \cdot \frac{\Delta t}{2} \left[2 \left(\frac{r}{R} \right)^2 - 1 \right]. \tag{7-13}$$

В интервале температур 50—600° С величина $\frac{\alpha E}{1-\nu}$ для урана практически имеет постоянное значение;

$$\frac{\alpha E}{1-\gamma} \approx 0.35 \text{ kg/mm}^2 \,^{\circ}\text{C}.$$

На рис. 7-8 показаны распределения напряжений в сердечшике уранового тепловыделяющего элемента при разности температур между центром и поверхностью сердечника $\Delta t = 1\,^{\circ}$ С. Максимальную величину имеют тангенциальное и осевое напряжения. В максимуме, имеющем место на поверхности сердечника, оба эти напряжения равны друг другу по величине:

$$\sigma_{\theta_{r=R}} = \sigma_{z_{r=R}} = 0.5 \frac{\alpha E}{1-\gamma} \Delta t \approx 0.175 \Delta t \text{ Ke/MM}^2. \tag{7-14}$$

Заменив разность температур между центром и поверхностью сердечника Δt по формуле (6-55), получим:

$$\sigma_{\theta}^{\text{maxc}} = \sigma_{z}^{\text{maxc}} = 11 \cdot 10^{-3} \frac{q_{v} d^{2}}{\lambda} \text{ Ke/mm}^{2}. \tag{7-14a}$$

Из этой формулы видно, что уменьшение диаметра сердечника является эффективным способом снижения максимальных температурных напряжений, поскольку эти напряжений пропорциональны квадрату диаметра. Пусть, например, задано, что температура поверхности сердечника равна 500°С. По табл 7-6 предел текучестн урана при этой температуре составляет около 4 ка/мм². Примем диаметр сердечника равным 5 мм и определим по (7-14а), какую теплонапряженность q_v можно допустить в сердечнике при условии, чтобы предел текучести не был превойден:

$$q_v = \frac{\sigma^{\text{marc}}\lambda}{11 \cdot 10^{-3} d^2} = \frac{4 \cdot 30}{11 \cdot 10^{-3} \cdot 25 \cdot 10^{-6}} = 0,435 \cdot 10^9 \ \text{kkan/m³ y},$$

или

$$N_{y\partial} = \frac{0.435 \cdot 10^9}{860 \cdot 18700} = 27 \text{ } \kappa sm/\kappa z.$$

Если увеличить диаметр сердечника до 25 мм, то допустимая удельная мощность синзится до 1,08 кат/кг. При более высоком энерговыделении максимальные напряжения превзойдут предел текучести. Представляет ли это опасность для работы тепловыделяющего элемента? Пусть, например, температура поверхности сердечника равна 300°С, а разность температур между щентром сердечника и его поверхносты составляет 200°С. В этом случае

$$\sigma_{\theta}^{MAKC} == \sigma_{z}^{MAKC} == 0,175 \cdot 200 == 35 \text{ Ke/mm}^{2}.$$

Это напряжение превосходит не только предел текучести, но даже предел прочности урана, составляющий при температуре 300° С 20—25 кг/мм² (см. табл. 7-6). Поэтому формулы (7-11)— (7-13), относящиеся к упругим деформациям, неприменимы в данном случае для расчета напряжений. Поскольку напряжения превосходят предел текучести, в сердечнике тейловыделяющего элемента должно происходить пластическое течение металла, за счет которого появятся остаточиме деформации, 170

а избыточные температурные напряжения будут сняты. При охлаждении тепловыделяющего элемента в его сердечнике появятся остаточные напряжения противоположного знака, которые также могут вызвать течение металла, если они превосходят предел текучестя при комнатиой температуре. В случае симметричного температурного поля температурные и остаточные напряжения практически не изменят формы тепловыделяющего элемента, но частая смена напряжений, т. е. цикличность пагрузки, может привести к нарушениям связи между оболочкой и сердеником, если эта связь осуществлена посредством жесткого сценником, если эта связь осуществлена посредством жесткого сцен-

ления, например путем диффузионной приварки оболочки к сердечнику. Если металл оболочки цает с ураном интерметалпические соединения, то промежуточный диффузионный слой между оболочкой и сердечником может оказаться пепрочным. В большинстве случаев интерметаллические соотличаются вдинения хрупкостью и только в очень тонких слоях, порядка 1-2 мк, они обладают некоторой пластичиостью. В толстых диффузионных слоях при частых теплосменах могут

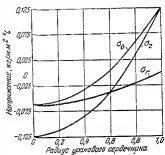


Рис. 7-8. Распределение температурных напряжений в урановом сердечнике.

произойти растрескивания и отслоения. Плотиость и одноредность контакта между оболочкой и сердечником будут нарушены, и в результате нарушается симметричность отвода тепла по боковой поверхности тепловыделяющего элемента. Следовательно, нарушится и симметрия температурного поля в сердечнике. Появившиеся несимметричные температурные напряжения, превосходящие предел текучести, могут вызвать коробление урановых тепловыделяющих элементов. Поэтому резкие и частые изменения температур при паличии высоких температурных напряжений в сердечнике могут оказаться недопустимыми для таких урановых тепловыделяющих элементов, у которых оболочка прочно сцеплена с сердечиком.

По характеру коитакта между оболочкой и сердечником существуют четыре типа тепловыделяющих элементов:

1) несцепленные тепловыделяющие элементы;

сцепленные тепловыделяющие элементы, у которых сцепление осуществляется путем диффузионной приварки оболочки к сердечнику непосредственно или через подслой жакого-либо

третьего металла, повышающего прочность и пластичность сцепления и препятствующего развитию диффузии урана в оболочку:

3) тепловыделяющие элементы, у которых оболочка соединена с сердечником механическим способом, например путем загрубления поверхности сердечника или другим способом:

 тепловыделяющие элементы с подслоем из жидких металлов или из металлов, пластичных при высоких температурах, ча-

пример из эвтектики Na — K, магния и т. п.

Несцепленные тепловыделяющие элементы примеияются при низких теплонапряженностях урана $(N_{y6} \leqslant 1 \ \kappa ar/\kappa a)$, например в экспериментальных реакторах малой мощности. Для улучшения теплоперехода от сердечника к оболочке, а также проверки герметичности оболочки в этих элементах применяют заполнение заворов геллем.

При высоких тепловых нагрузках хороший гепловой контакт между оболочкой и урановым сердечником приобретает огромное значение для надежной работы энергетических ядерных реакторов. Поэтому вопрос о роли теплового контакта следует рас-

смотреть подробнее.

7-4. ЗНАЧЕНИЕ ТЕРМИЧЕСКОГО КОНТАКТА ОБОЛОЧКИ С СЕРДЕЧНИКОМ ТЕПЛОВЫДЕЛЯЮЩЕГО ЭЛЕМЕНТА

При определении температуры сердечника сцепленного тепловыделяющего элемента обычно считают, что между оболочкой и сердечником имеется совершенный тепловой контакт, термическое сопротивление которого равно нулю. Допустим, что в стержневом тепловыделяющем элементе на некоторой доле его поверхности вдоль всей его образующей произошло отставание оболочки от сердечника. Будем сначала считать, что передача тепла через зазор между оболочкой и сердечником пренебрежимо мала, т. е. возникций вазор является совершенным тепловым изолятором. Определям для этих условий, как будет повышаться максимальная температура внутри сердечника.

Приближенный способ подсчета этой температуры заключается в следующем. Отставание оболочки на некоторой доле поверхности тепловыделяющего элемента увеличивает средний путь теплового потока в сердечнике, причем это увеличение будет тем больше, чем больше доля окружности, на которой отстала оболочка. Для тепловыделяющего элемента с оболочкой, новсюду одинаково плотно прилегающей к сердечнику, при равномерном отводе тепла с боковой поверхности максимальная длина пути теплового потока равна радиусу сердечника и максимум температуры находится в центре сердечника. Эта температура, как следует из формулы (6-55). равна:

$$\vartheta_{n} = \vartheta_{nos} + \frac{q_{\sigma}d^{2}}{16\lambda} \circ C. \tag{7-15}$$

При частичном отставании оболочки максимум температуры будет перемещаться от центра сердечника по направлению к участку поверхности с отставшей оболочкой, а при достаточно большой ширине этого участка вдоль окружности поперечного сечения тепловыделяющего элемента максимум температуры переместится на поверхность сердечника. Максимальная разность температур в сердечнике будет расти приблизительно пропорционально квадрату максимального пути теплового потока внутри сердечника.

Обозначим через а дугу, на которой сохранилось плотное прилегание оболочки к сердечнику. Тогда величина максималь-

ного пути теплового потока приближенно равна;

$$R = \frac{360}{\alpha} r \quad m, \tag{7-16}$$

где r — радиус сердечника, м.

Максимальная разность температур в сердечнике

$$\Delta \theta_{\text{Make}} = \Delta \theta_{0,\text{Make}} \left(\frac{R}{r}\right)^2 = \Delta \theta_{0,\text{Make}} \left(\frac{360}{\pi}\right)^2 \text{°C}. \tag{7-17}$$

3десь $\Delta \vartheta_{0$ макс} — разность температур центра и поверхности сердечинка у тепловыделяющего элемента с повсюду плотио прилегающей оболочкой.

Максимальная температура в сердечнике тепловыделяющего элемента

$$\theta_{\text{marc}} = \theta_{\text{nos}} + \Delta \theta_{\text{marc}} ^{\circ} C. \tag{7-18}$$

Здесь ϑ_{nos} — температура поверхности сердечника на участке, где сохранилось плотное прилегание оболочки к сердечнику. Если температура теплоносителя равна f° С, а температура поверхности тепловыделяющего элемента в нормальных условиях равна $\vartheta_{0\,nos}^{\circ}$ С, то, пренебрегая термическим сопротивлением оболочки, можню считать, что

$$\vartheta_{nos} = t + (\vartheta_{0 \ nos} - t) \frac{360}{a} \, ^{\circ} \text{C}. \tag{7-19}$$

С тедовательно.

$$\vartheta_{\text{Make}} = t + (\vartheta_{0 \text{ nos}} - t) \frac{360}{\alpha} + \Delta \vartheta_{0 \text{Make}} \left(\frac{360}{\alpha}\right)^2 \circ C. \tag{7-20}$$

Пусть, например, температура теплоносителя $t=100\,^{\circ}$ С, температура поверхности тепловыделяющего элемента в нормальных условиях $\vartheta_{0\,nus}=150\,^{\circ}$ С и разность температур в центре и на

поверхиости сердечиика $\Delta\theta_{0 \text{ макс}} = 300^{\circ}$ С. Тогда, подставив эти даиные в формулу (7-20), получим:

$$\theta_{\text{Make}} = 100 + (150 - 100) \frac{360}{a} + 300 \left(\frac{360}{a}\right)^2 = 100 + 50 \frac{360}{a} + 300 \left(\frac{360}{a}\right)^2 \circ \text{C}.$$

На рис. 7-9 показаио, как в этом случае растет максимальная температура сердечника с увеличением ширины отставнего участка оболочки. Из рис. 7-9 видно, что при отставании оболочки на 80° ($22,2^{\circ}$), боковой поверхиости тепловыделяющего элемента) максимальная температура достигает 660° С, т. е. точки перехода $\alpha \rightarrow \beta$ для урана, а при отставании на 157° ($43,5^{\circ}$), боковой поверхности тепловыделяющего элемента) максимальная температура достигает точки плавлеиля урана, равной 1130° С.

Рост температуры будет менее интенсивным, если окажется, что зазор, образовавщийся между оболочкой и сердечником, заполнен газом, иапример выделившимся из сердечника. Тем не менее и в этом случае при высоких съемах тепла с поверхносты блочков повышение температуры легко может оказаться педопустимо большим. Пусть, например, удельиая тепловая иагрузка составляет 10° ккал/м²ч. Если считать, что зазор между оболочкой и сердечником имеет толщину 10 мк и заполнен воздухом при температуре около 200° С, то его термическое сопротивление

$$\frac{\Delta}{\lambda} = \frac{0.01 \cdot 10^{-3}}{0.0318} = 0.315 \cdot 10^{-3} \text{ M}^2 \text{ u °C/} \kappa \kappa \alpha \Lambda$$

и падение температуры в нем

$$\Delta \theta_s = 1 \cdot 10^6 \cdot 0.315 \cdot 10^{-3} = 315^{\circ} \text{ C}.$$

Таким образом, даже ничтожный зазор толщиной 10 мк приводит к недопустимому повышению температуры в сердечнике.

Частичное отставание оболочки от сердечника вызывает нарушение симметрии температурного поля тепловыделяющего элемента и коробление сердечника. Можно приближение оценить
величину этого коробления. С этой целью рассмотрим случай,
когда из-за односторониего отставания оболочки от сердечника
макснмум температуры в сердечнике значительно вырос и сместился из центра на ту часть поверхности сердечника, от которой
отстала оболочка. Примем, что распределение температуры для
этого случая приближенно может быть представлено прямой
линией, и найдем искривление тепловыделяющего элемента, возинкающее при таком распределении температуры. При этом
считаем, что все поперечные сечения сердечника остаются плоскими и иормальными к продольным волокнам сердечника.

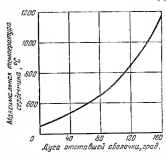
В соответствии с рис. 7-10 получим два условия для радиуса кривизны тепловыделяющего элемента:

$$2\pi\rho \frac{\beta}{360} = t_0 (1 + \alpha_0 t_0); \tag{7-21}$$

$$2\pi \left(\rho + d\right) \frac{\beta}{360} = (1 + \alpha t) l_0. \tag{7-22}$$

Здесь а и α_0 — коэффициенты линейного расширения сердечинка соответственио при температурах t и t_0 ; t_0 — длина сердечинка, mm. Из (7-21) и (7-22) получим радиус кривизиы сердечинка:

$$\rho = \frac{d(1 + \alpha_0 t_0)}{\alpha t - \alpha_0 t_0} \tag{7-23}$$



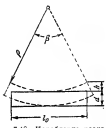


Рис. 7-10. Коробление уранового сердечника.

Рис. 7-9. Максимальная температура в урановом сердечнике в зависимости от величины дуги, на которой отстала оболочка.

и угол его искривления:
$$\beta = \frac{360 l_0 (\alpha t - \sigma_0 t_0)}{22 d_0} . \quad (7-24)$$

Имея в виду приближениюсть подсчета, можно принять $t_0\!=\!0$, і тогда

$$\rho = \frac{d}{dt} \tag{7-25}$$

$$\beta_{pad} = \frac{l_v at}{d} \,. \tag{7-26}$$

В формуле (7-26) угол β выражен в радианах. Стрела прогиба тепловыделяющего элемента определится по формуле

$$h = \rho \left(1 - \cos \frac{\beta}{2} \right). \tag{7-27}$$

Величина угла β мала, поэтому можио допустить замену:

$$\cos\frac{\beta}{2} \approx 1 - \frac{\left(\frac{\beta}{2}\right)^2}{2} = 1 - \frac{\beta^2}{8}. \tag{7.28}$$

Подставив это значение в формулу (7-27), получим:

$$h = \frac{at l_0^2}{8d} \ . \tag{7-29}$$

Пусть, например, стержневой тепловыделяющий элемент с урановым сердечником имеет $l_0 = 200$ мм и d = 30 мм. Из-за одностороннего отставания оболочки температура на одной из образующих выросла на 500° С. Коэффициент линейного расширения урана примем равным 20 · 10-6. Тогда стрела прогиба тепловыделяющего элемента, подсчитанная по формуле (7-29), составит:

$$h = \frac{200^2 \cdot 20 \cdot 10^{-6} \cdot 500}{8 \cdot 30} = 1,66$$
 mm.

Такое значительное искривление тепловыделяющего элемента может привести к его застреванию в технологическом канале реактора и сужению кольцевой щели для протока теплоносителя. Деформировавшийся тепловыделяющий элемент как бы задросселирует поток теплоносителя в технологическом канале н тем самым уменынит дебит канала. В результате условня охлаждения всех тепловыделяющих элементов в канале ухудшатся, что

может привести к тяжелой аварии.

Из формулы (7-29) следует, что тепловыделяющие элементы не будут коробиться, если температура поверхности сердечника всюду одинакова, т. е. разность температур в любых местах на поверхности сердечника $t\!=\!0$. Для этого необходимо, чтобы контактное термическое сопротивление оболочки было всюду одинаковым, т. е. необходима однородность теплового контакта. Практически достичь необходимой одинаковости контактного термического сопротивления можно только, обеспечна повсюду хороший тепловой контакт сердечника с оболочкой. В несцепленных тепловыделяющих элементах или элементах, не имеющих пластичной прослойки между оболочкой н сердечником, невозможно получить одинаковый тепловой контакт на любых участках оболочки. Поэтому высокие тепловые нагрузки исключают возможность применения таких тепловыделяющих элементов.

Другая возможность уменьшить коробление скрыта в велнчине коэффициента линейного распирения а. Уран обладает большой анизотронностью теплового расширения. Из табл. 7-4 следует, что в направлении одной из кристаллических осей, а именно оси b_0 (010), коэффициент линейного расширения урана даже отрицателен. Кристаллы урана могут расположиться в сердечнике таким образом, что коэффициент линейного расширения в осевом направлении окажется равным нулю или хотя бы близким к нулевому значению. Тогда, как ясно из той же формулы (7-29), искажения температурного поля впутри сердечника не вызовут искривления сердечника, так как при любых значениях разности температур стрела прогиба h=0.

176

Можно поставить перед технологами специальную задачу разработки технологии, обеспечивающей массовое изготовление урановых сердечников с коэффициентом линейного расширения по оси, равным нулю. Такая задача, по-видимому, разрешима. Можно изтотавливать урановые стержни с анизотропными свойствами, однако практика показала, что такие стержни оказываются нестойкими в условиях ядерных реакторов, так как именчо такие стержни легче всего изменяют свои размеры и форму под действием процесса деления ядер урана. Так называемые радиационные нарушения проявляются в таком анизотропном металле особенио сильно. Перейдем поэтому к рассмотрению радиационных нарушений в уране и их влияния на стойкость тепловыделяющих элементов в ядерных реакторах.

7-5. РАДИАЦИОННЫЕ НАРУШЕНИЯ В УРАНЕ

Прокатка и протяжка металлов при низких температурах приводят к возникновению в металле текстуры. Текстурой называют пренмущественную ориентнровку кристаллитов, из которых состонт металл. в каком-либо одном кристаллографическом направленни. При полпой текстуре металла, катанного или тянутого при низких температурах, все кристаллиты имеют одинаковое направление подобно волокнам в асбесте. При ограниченной текстуре преобладающих направлений бывает два и больше: при этом значительная часть кристаллитов более или менее отклоняется от направлений преимущественной ориентации.

Прн низких температурах пластическая деформация металлов пронсходит путем скольжения вещества внутри кристаллитов по определенным кристаллографическим плоскостям. Кроме того, сами кристаллиты изменяют свою ориентацию относительно направления сил, вызывающих течение металла, а также форму и размеры. По мере деформирования в холодном состоянии прочность металла и его твердость возрастают, а плотность сни-

жается. Металл, как говорят, приобретает наклеп,

Уран легко приобретает текстуру при холодной обработке. причем прокатка и протяжка (волочение) приводят к преимущественному расположению оси b_0 (010) в направлении прокатки или протяжки. На рис. 7-11 показана модель кристаллической структуры альфа-фазы урана с указанием крнсталлографических паправлений. Направлению b_0 (010) соответствует согласно табл. 7-4 отрицательное значение коэффициента линейного теплового расширения. Это обстоятельство может показаться благоприятным, поскольку такая текстура, как было указано в §7-4, должиа сводить к минимуму коробление урановых сердечников под влиянием неравномерного теплоотвода, возникающего из-за пеоднородности теплового контакта оболочки с серлечником. Но оказывается, что такая текстура вызывает очень неблагоприятный эффект при облучении урана в реакторе — эффект радиационного роста. Под действием процессов деления ядер происходят 12 - 541

рост кристаллов урана в направлении b_0 (010) и сокращения размеров в направлении a_0 (100). В направлении c_0 (001) размеры кристалла остаются практически неизменными. Наличие в урановых сердечниках текстуры с преимущественным направлением b_0 (010) по оси вызывает рост этих сердечников в про-дольном направлении при облучении их в реакторах. Известны случаи, когда под действием облучения образцы, изготовленные в виде урановых стержней небольного диаметра, удлинялись более чем в 1,5 раза с соответствующим утонением по диаметру.

\$ 2.00 (00) \$ 0.00 \$ 0.

Рис. 7-11. Модель кристаллической структуры альфа-фазы урана.

При этом поперечное сечение стержней приобретало эллиптичность.

Для количественной характеристики этого явления американские исследователн предложили пользоваться коэффициентом радиационного роста дь представляющим со-1 бой относительное удлинение образца в миллиолных долях его, прихолящееся на одно деление в миллионе атомов урана. Другими словами, д. показывает, на сколько миллионных долей удлинится образец из урана при

делении в нем 1 z на 1 τ . По данным Аргоннской национальной лаборатории для монокристалла урана, облученного до выгорания 0,1% (г. е. 1 κz на 1 τ) при $\sim 100^{9}$ С, коэффициенты радмационного роста по главным кристаллографическим осям имеют следующие значения:

$$a_0(100)$$
 $g_i = -420 \pm 20;$
 $b_0(010)$ $g_i = +420 \pm 20;$
 $c_0(001)$ $g_i = 0 \pm 20.$

Изменение размеров при облучении происходит по закону экспоненциальной зависимости от величины выгорания k_g в до-лях единицы:

$$\frac{L}{L_0} = e^{k_g g_i}. (7-30)$$

Так, например, при выгорании, составляющем 1 κ г на 1 m ($k_s = 1/1\,000$), относительное удлинение в направлении $b_0(010)$

$$\frac{L}{L_0} = e^{\frac{420}{1000}} = 1,52,$$

т. е. монокристалл удлинится более чем в 1,5 раза.

Поликристаллические образцы, но с резко выраженной текстурой, изменяются в размерах при облучении еще интенсивнее,

чем монокристаллы. Понятно, что подобные деформации совершенно недопустимы для тепловыделяющих элементов. Поэтому устранение возможности радиационного роста является обязательным условием для надежной работы тепловыделяющих элементов с урановыми сердечниками. Это может быть достигнуто путем соответствующей термической обработки урана. По мере повышения температуры прокатки урана в текстуре образцов компонент $b_0(010)$ ослабевает и взамен него появляются другие текстуры. Поэтому в уране, прокатанном при температурах выше 300° С, радиапионный рост значительно уменьшается (рис. 7-12). При температуре прокатки около 620° С радиационный рост равен нулю, а при дальнейшем повышении температуры он становится даже отрицательным. Кривая 2 на

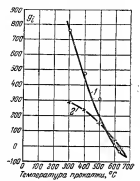


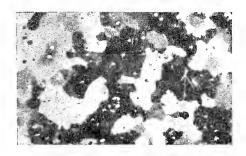
Рис. 7-12. Радиационный рост урана в зависимости от темпервтуры прокатки.

 прокатанные образцы: 2 — рекристаллизованные образцы.

рис. 7-12 показывает, что радиационный рост снижает также рекристаллизация, проводимая после прокатки, в особенности при низких температурах прокатки. Рекристаллизацией называется процесс роста одних зерен поликристаллического тела за счет других, становящийся заметным, начиная с определенной температуры, называемой порогом рекристаллизации. Согласно акад. А. А. Бочвару шорог рекристаллизации приближенно можно определить по формуле

$$T_{pex} = 0.4T_{ns} \, ^{\circ}\text{K},$$
 (7-31)

где T_{ns} — температура плавления металла, °К. Для урана порог рекристаллизации по этой формуле составляет $\sim 300^{\circ}$ С. Обычно для урана в качестве температуры рекристаллизации принимают несколько более высокое значение, а именно $\sim 400^{\circ}$ С. Рекристаллизация идет тем быстрее, чем выше температура и мельче



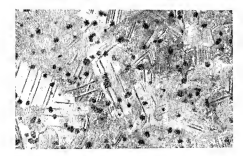


Рис. 7-13, Микроструктура закаленного (квазиизотропного) урана; вверху — до облучения в реакторе, внизу — после облучения. На инжием снимке видны двойники (увеличение в 360 раз).

зерно металла. Процесс рекристаллизации приводит к устранению наклепа, остаточные папряжения в металле снимаются, пластичность металла восстанавливается, а прочность снижается.

Рекристаллизация урана, проводимая путем нагревания до 600° С н выдержки при этой температуре в течение 2 ч, не маменяет текстуры, но приводит к увеличению зерен в металле. Поэтому сама по себе рекристаллизация пе устраняет возможности радиационного роста, а только снежает скорость роста. Что касается прокатки при высоких температурах, то необходимо отметить трудность выдерживания строго постоянной и

одинаковой температуре по всей длине прокатываемого образца. Как видно из кривой / на рис. 7-12, величина g_1 резко растет с уменьшением температуры, так что местные понижения ее на 10—20° С могут привести к тому, что отдельные участки в образце покажут большой раднационный рост, тогда как на других участках роста не будет. Нельзя рассчитывать на то, что правильно выбранный температурный режим прокатки будет строго выдержан по всей длине сердечника. Поэтому для снятия текстуры следует применять иные, более надежные методы.

Одним из таких методов является закалка урана из β-фазы. Температуру урана поднимают выше точки $\alpha \to \beta$ -перехода, вследствие чего происходит фазовая перекристаллизация. Быстрое охлаждение в закалочной жидкости придает а-фазе урана мелкозернистую квазнизотропную структуру. Степень изотроппости может быть определена путем измерения коэффициента липейного расширення, который должен иметь одинаковую величину во всех направлениях. При облучении в реакторе закаленных квазиизотропных образцов урана радиационного роста не возникает, так как мелкие, произвольно ориентированные кристаллиты мешают росту друг друга. Заго в зернах из-за ограничения их роста появляются огромные внутренние напряжения, вызывающие пластическую деформацию зерен — так называемое двойникование кристаллов. Таким образом, облучение изменяет микроструктуру закаленного из β-фазы урана (рис. 7-13), тогда как микроструктура урана, обладающего текстурой, остается после облучения и связанного с ним радиационного роста такой же, как и до облучения.

Влияние температуры на радиационный рост не изучено в такой мере, чтобы можно было сделать вполне определенные выводы. Существует предположение, что скорость радиационного роста уменьшается при снижении средней температуры урана ниже 200° С и повышении ее сверх 400° С. При температурах, близких к 600° С, скорость роста должна практически равняться пулю. Все эти предположения нуждаются в экспериментальной проверке.

Радиационный рост урана представляет собой весьма интересное и своеобразное явление, которому трудно подыскать аналогию. Возникает вопрос о механизме этого процесса. К сожалению, пока еще нет возможности ответить на этот вопрос с достаточной определенностью. Были высказаны различные предположения о механизме роста. Одни из них основаны на анизотропии теплового расширения по трем главным паправлениям решетки, другие— на предполагаемой анизотропности диффузин смещенных атомов и вакантных мест, появляющихся в кристаллической решетке в результате актов деления. Однако до сих пор нет таких экопериментальных данных, которые ясно показали бы, на чем освован механизм роста. Тем не менее все

исследователи сходятся на том, что первопричиной роста являются так называемые тепловые пики, возникающие в конце пути пробега осколков деления. Реальность тепловых пиков подтверждена экспериментально, например фактом испарення урана со свободной поверхности во время процесса деления ядер. При деленин ядра U^{235} возникают два осколка деления. Характеристикн наиболсе вероятных осколков былн представлены в табл. 2-2. Пробег осколков деления в уране составляет до 6,7 мк. Во время пробега первые ~97% энергии осколка расходуются на ионизацию атомов урана, среди которых движется осколок. При этом осколок вырывает из оболочки атомов и частично захватывает электроны, которых (примерно 20 шт.) не хватает в его оболочке. После того как заряд осколка уменьшится почти до нуля, пачинаются упругие соударения осколка с атомами урана, вызывающие их нагревание до очень высокой температуры. На упругие соударения тратятся остальные ~3% энергии осколка на последнем участке его пробега, составляющем около 0,5 мк. Энергия иопизации, переданная электронам, в конечном счете тоже перейдет в эпергню атомных колебаний, т. е. в тепловую энергию. Вследствие большой подвижности электронов эта энергия быстро распространяется внутри металла и вызывает в нем равномерное повышение температуры.

Учнтывая приближенность последующих расчетов, можно принять, что оба осколка имеют одинаковую энергию, составляющую 85 Мэв, из которых на упругие столкновення расходуется 2,5 Мэв. Эта энергия передается атомам урана в конце пробега осколка и вызывает резкое повышение температуры в постепенно сужающейся к концу пробега конусоподобной зоне с протяженностью вдоль оси порядка 0,5 мк. Поскольку нас интересует объем теплового пика, а не его форма, примем, что повышение температуры вызвано мгновенным неподвижным точечным неточным, сила которого равна Q ккал. В таком случае зона повышенно временн радиусом г.

Теория теплопроводности дает для этого случая следующее распределение температуры по раднусу и во времени:

$$T = \frac{Q}{c_1^2} \frac{1}{(2V \pi at)^3} e^{-\frac{r^2}{4at}},$$
 (7-32)

где t — время; c — теплоемкость; γ — удельный вес и a — коэффициент температуропроводности. Примем для урана: c = 0.034 $\kappa \kappa a n/\kappa z$ °C; γ = 18700 $\kappa z/\kappa^3$; λ = 30 $\kappa \kappa a n/\kappa$ ν °C. Тогда коэффициент температуропроводности урана

$$a = \frac{\lambda}{c\gamma} = \frac{30}{0.034 \cdot 18700} = 0.0475 \text{ M}^2/4.$$

Сида источника $Q \Longrightarrow 2.5$ $M\mathfrak{B}e \Longrightarrow 9.58 \cdot 10^{-17}$ ккал. Подставнв эти значения в формулу (7-32), получим:

$$T = \frac{0,023 \cdot 10^{-17}}{(V^{-1})^3} e^{\frac{-r^2}{0,19l}}.$$
 (7-33)

Нас нитересует максимальная велнчна T для любого задапного начения r. Для нахождения этого максимума возьмем пронзводную $\frac{dT}{dt}$ при r = const и приравнивая ее нулю. В результате полу-

чим, что при заданном раднусе г температура будет иметь максимальное значение в момент времени

$$t = 3.51r^2 u.$$
 (7-34)

Подставив это значение t в форчулу (7-33), получим:

$$T_{\text{make}} = \frac{0.77}{r^3} 10^{-20} \text{ °C,} (7.35)$$

где r-в метрах. Величина T представляет собой превышение миновенной температуры на по-верхности сферы радиуса r над средней температурой металла. Завнсимость (7-35) представлена графически на рис. 7-14.

В центре теплового пика можно выделить зому кипеиия урана, ограниченную сферой с температурой на поверхиости

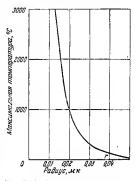


Рис. 7-14. Максимальная температуры теплового пика в зависимости от радиуса пика.

 $T_{\kappa un}=3\,500^\circ$ С, н зону плавленяя, граничная температура которой $T_{n,s}=1\,130^\circ$ С. Из рис. 7-14 следует, что раднус зоны кипення $r_{\kappa un}=1,3\cdot10^{-2}$ мк и зоны плавленяя $r_{n,s}=2\cdot10^{-2}$ мк. Число атомов в зоне кипения—около $0,4\cdot10^6$. Меньшим значениям радиуса r соответствуют более высокие температуры. В центре теплового пика температуры, вероятно, достигают десятков вили даже сотен тысяч градусов. Полному объему теплового пика соответствует значение $r=(5-7)\,10^{-2}$ мк. В таком объеме находятся десятки миллионов атомов. Продолжительность существования повышенной температуры, определяемая по формуле (7-34), тем меньше, чем выше температура, ограничнавющая ту нли иную зону пика. Для зоны книения продолжительность равиа $2\cdot10^{-12}$ сек, а для полного объема теплового пика—около $5\cdot10^{-11}$ сек

В зоне теплового пяка не только происходит повышение температуры, ио также появляется волна давления. Полная картина процессов, проходящих в этой зоне, должна отличаться большой сложностью.

Казалось бы, частые перекристаллизации, осуществляемые тепловыми пиками, должны в конце концов привести к измельчению зерен и полной хаотичности их расположения в металле, т. е. к квазиизотропной структуре. Если бы это было так, то скорость роста постепенно уменьшалась бы по мере выгорания U256 и образцы, даже с сильной текстурой, вряд ли смогли бы вырасти под облучением в 1,5—2 раза, как это наблюдали в опытах. Дело в том, что направления кристаллизации в тепловых пиках задаются кристаллической решеткой, окружающей тепловой пик со всех сторон.

Поэтому после теплового пика восстапавлнваются прежние кристаллографические направления и текстура металла, если она, есть, сохраняется.

Нужно еще имсть в внду, что в результате делений ядер и радиационного захвата нейтронов ядрами U²⁸⁸ в уране накапливаются примесн в виде осколков деления и плутония. Вследствие этого уран постепению превращается в своеобразный сплав, в металл, легированный большным числом разнообразных примессей. Чем больше глубина выгорания, тем больше сказывается эффект такого легирования,

Совместное действие тепловых пиков, осколков деления и плутовия приводит к существенному изменению свойств урана в процессе деления. Прочность и пластичность урана ухудшаются, твердость возрастает. Металл при достаточно высоких выгораниях становится хрупким и быощимся, как стекло. При выгорании 1 кг на 1 т теплопроводность урана уменьшается примерно на 5%.

Таким образом, уран не обладает удовлетворительной радиа и пионной стойхостью, и это обстоятельство заставляет изыскивать способы улучшення этого металла при изготовлении из него тепловыделяющих элементов. Одни из таких способов был упоминут выше — это закалка из β-фазы, придающая урану квазизотропность. Другой способ заключается в добавлении таких присадок, которые давали бы аналогичный эффект. Известно, например, что добавление 0,1—0,2% хрома делает уран мелкозернистым и исключает появление текстуры. Необходимо только, чтобы вносимые в ураи присадки не обладали большим захватом тепловых нейтроиов.

При использовании для тепловыделяющих элементов обогащенного урана иногда применяют такне сплавы, в которых содержание урана по объему настолько невелико, что поведение сплава под облучением в основиом определяется не ураном, а вторым компонентом сплава. К числу таких сплавов относятсясплавы урана с алюминием, применяемые в США для изпотовления тепловыделяющих элементов для исследовательских реакторов, охлаждаемых водой. Такие тепловыделяющие элементы и изывают элементами дисперсионного типа. Их можно изготовлять также методом порошковой металлургии. В этом случае в качестве ядерного горючего иногда применяют порошок издвуокиси урана UO2, обладающий хорошей коррозийной и раднационной стойкостью. Порошок двуокиси урана смешнвают с порошками других металлов и из этой смеси прессуют сердечники тепловыделяющих элементов.

7-6. ЗАМЕДЛИТЕЛИ И ТЕПЛОНОСИТЕЛИ

В качестве замедлителей применяют графит, бериллий, окись бериллия, тяжелую воду, природную воду и углеводороды.

Графит примеияется только искусственный, изготавливаемый посредством рекристалливации углеродосодержащих материалов при высокой температуре. Осиовным сырьем для производства графита является пефтекокс. Искусственный графит используется не только в качестве замедлителя, по также в качестве коиструкционного материала. Графит имеет малос сечение поглощения темповых нейтронов. Он дешев, достаточно прочен, поддается токарной обработке, жаростоек и теплопроводен. Но нейтронное и гамма-облучение изменяет его кристаллическую структуру и ухудшает пекоторые его свойства, что вызывает трудности при использовании графита в ядерных реакторах.

Кристаллы графита обладают больной анизотропностью физических свойств, а способ приготовления блоков искусственного графита — путем прессовки или выдавливачия трафитовой массы — приводит к появлению в блоках текстуры, т. е. преимущественной ориентации кристаллов. Вследствие этого такие свойства, как теплопроводность, тепловое расширение и прочность в блоках графита, неодинаковы в продольном и в поперечиом направлениях. Сильное влияние на свойства графитаю казывает технология его изготовления. Поэтому приведенные в табл. 7-7 характеристики графита могут изменяться для разных марок графита. В частности, теплопроволность графитазависи от его плотности, возрастая с ее увеличением. Теоретическая плотность графита составляет около 2,3 а/см³; графяг, применяемый для ядерных реакторов, имеет плотность 1,6—1,75 а/см³.

Таблица 7-7

Характеристики искусственного графита

Температура, °С		100 79 144 112	200 68 120 94	300 59 100 80	400 51 87 69	500 45 77 61	600 38 68 53	700 36 62 49	800 31 58 45	900 25 52 39	1 000 23 50 37
Теплоемкость, ккал/кг °С	0,158 1,70	0,219 1,69	0,275 1,68	0.3 2 0 I,66	0,359 1,64	0,389 1.63	0,410 1,61	0,425 1,60	0.438 I,58	0.450 1.56	0,458 1,54

В отличие от урана, параметры кристаллической решетки которого не изменяются от облучения в реакторе, графит изменяет свою кристаллическую структуру, что сказывается в изменении размеров элементарной ячейки кристалла. Под действием облучения твердость и прочность графита увеличиваются, а теплопроводность и электропроводность уменьшаются. Изменяются и размеры графитовых деталей. Происходит так называемое распухание графита, т. е. увеличение объема, прогрессирующее по

Рис. 7-15. Влияние температуры облучения на изменение теллопроводности графита при разных дозах нейтронного облучения.

1 — 9.43-10²⁰ нейтронов/см²; 2 — 3.71-10²⁰ нейтронов/см²; 3 — 1,55-10²⁰ нейтронов/см².

мере роста дозы облучения и доходящее до пескольких процентов. Эффекты, вызываемые в графите облучением, уменьшаются с увеличением температуры облучаемого графита. Рис. 7-15 показывает влияние температуры и доз облучения на изменение теплопроводности одного из соргов графита.

Физические свойства облученного графита и лаже размеры графитовых деталей могут быть в значительной степени восстановлены путем отжига при темпера-Typax порядка 1 000— 1500° С. В условиях реакторов проводить такой отжиг практически невозможно При температуре, выше 450° С графит пачинает взаимодействовать с кислородом воздуха, образуя углекислый газ. С водяным паром реак-

ция начинается при температуре выше 800° С. С азотом графит не взаимодействует до 3 000° С, поэтому отвод тепла от графитового замедлителя в случае необходимости может быть осуществлен путем обдувки его азотом.

Бериллий в отличие от графита обладает высокой стойкостью в условиях реакторной радиации. Плотность бериллия составляет 1,85 г/см³, температура плавления 1315° С. Изменение некоторых характеристик бериллия в зависимости от температуры представлено на рис. 7-16. К недостаткам бериллия относится прежде всего его высокая токсичность. Бериллий мало пластичен и с трудом поддается механической обработке. Заметиая жоррозия бериллия в воздухе происходит при температурах выше 700° С. Стоимость бериллия высока.

Окись бериллия BeO во многих случаях может оказаться более удобным и подходящим замедлителем, чем бериллий. Температура плавления окиси бериллия 2550° С. Она обладает высокой коррозийной стойкостью в различных средах, за исключением плавиковой кислоты, жидких щелочных металлов и перегретого водяного пара. Теоретическая плотность BeO близка к 3 г/см³. Прессованная в горячем виде окись бериллия имеет плотность в пределах 2—2,9 г/см³. На рис. 7-17 показана зависимость некоторых физических свойств окись бериллия от тем-

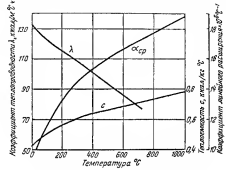


Рис. 7-16. Теплофизические характеристики бериллия,

пературы. Нейтронная бомбардировка окиси бериллия приводит к значительному снижению теплопроводности и прочности, а также к объемному росту, но химическая устойчивость, по-видимому.

сохраняется.

Тяжелая вода D_2O является наилучшим замедлителем. Молекула тяжелой воды состоит из атома кислорода и двух атомов дейтерия—изогопа водорода с массовым числом A=2. В табл. 7-8 сопоставлены некоторые свойства тяжелой и легкой воды. В природной воде тяжелая вода содержится в количестве около 0,017% по весу (одна молекула D_2O на 7 000 молекул H_2O). Для выделения тяжелой воды из природной могут быть применены различные методы, из которых промышленное значение имеют три: дробная перегонка, электролитическое разложение и каталитический обмен. Тяжелая вода, применяемая в ядерных реакторах, отличается высокой чистогой изотопного состава: примесь H_2O находится в пределах O—O,2%. Из-за высокого удельного раскода энертии на разделение стоимость тяжелой воды высока и в значительной мере определяется существующими ценами на электроонертию.

Физические параметры тяжелой воды на линии иасыщения

γ', κε/μ2 καλ/κ2 °C κ αλ/μ 4°C a - 104. K2 CCK PrM2/cek р, кг/см2 M2/4 M2 12,27 4,30 165,0 1.464 0.479 0.010 1106 1,008 10 1,113 8,90 0,499 4,50 125,4 1.005 0,020 1105 20 30 6,85 0,880 0,713 98.9 1,003 4,63 0,513 0.037 1103 5,40 4.76 79.9 1,002 0.52540 50 0,065 1100 4,39 4,88 0,595 66,5 1096 1,002 0.536 0.110 4,96 56,3 0,506 3,69 0.544 1.003 60 0.180 1091 3,13 48,3 0,436 1,004 0.549 5,01 1085 70 0.284 2,68 0,381 5,11 41,8 0,436 1078 1,006 0.554 80 2,36 0,558 36,9 0.338 5,17 0.672 1071 1,008 90 2.10 0,558 5.20 32.8 0,303 1,011 100 0.90 1063 1,92 1,75 0,278 0,559 29,9 1,353 1055 1.013 110 27,3 0,559 5,25 0.256 1,888 1.016 1046 120 0.237 1.62 25,0 5,26 1037 1,019 0,556 130 2.584 1,50 1,39 5,28 0.220 1.023 0,555 3,474 1027 140 21,2 0.204 5,30 1017 1,027 0,553 150 4,596 19.7 0,192 1,034 0,551 5,993 7,707 1006 160 5,28 18,4 17,3 0,182 0,173 1.24 1,041 0.547 170 1,18 5,26 983 1.049 0.542 180 9,788 1,13 0.165 1.0 8 0.537 5,24 16,3 12,29 190 0,158 1,09 5.20 15,4 0,530 15,26 957 1.068 200 0,153 1.07 0,522 18,77 943 1.078 5.14 14.7 210 0,148 1.05 5,06 0.513 14,0 928 1 091 220 22,87 0,144 1.04 0,506 5.01 13,4 230 27,63 913 1.106 1.03 0,141 0,497 4,94 12.9 897 1,123 33.17 4.85 12.3 0,137 1.02 0.488 1,144

Пол действием реакторной радиации происходит постепенное разложение как тяжелой, так и легкой воды с выделением гремучей смеси. Этот процесс называют радиолизом. Одноврзменно с радиолизом идет процесс рекомбинации молекул водорода и кислорода с образованием воды. Количество гремучей смеси, выделившейся из воды, определяется совместным действием процессов радиолиза и рекомбинации. С ростом температуры воды процесс рекомбинации усиливается. При температуре выше 200° С рекомбинация идет настолько быстро, что практически выделение гремучей смеси прекращается. При температуре тяжелой воды около 50° С количество гремучей смеси, выделяющейся в реакторе с тяжеловодным замедлителем, составляет до ~0.4 нл/квт ч. Рекомбинация тормозится наличием примесей в воде, но ей благоприятствует избыток водорода. Без учета рекомбинации на каждые 100 эв энергии, поглощенных водой, при ее облучении нейтронами и гамма-квантами выделяется примерно одна молекула водорода. Рекомбинация возрастает с увеличением водородного показателя рН, т. е. с ростом концентрации гидроксильных ионов ОН- в воде. 189

Основные характеристики тяжелой воды приведены в табл. 7-9, составленной на основания весьма неполных давных, нмеющихся в литературе. Значения многих велячин в этой таблине получены путем экстраполяции в широких пределах. Поэтому цифры, лежащие ниже жирной черты, недостаточно достоверны и нми можно пользоваться как прибивженными, впредь до получения надежных экспериментальных данных.

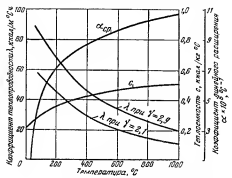


Рис. 7-17, Теплофизические характеристики окиси бериллия,

Тяжелая вода обладает несколько меньшей коррозионой активиостью, чем легкая. Растворимость солей в тяжелой воде примерно на 10% меньше, чем в легкой.

Таблица 7-8 Характеристики H₂O и D₂O

	Размер- ность	H _z O	D ₂ O
Молекулярный вес Плотность при 20°C . Температура замерзания Температура кипения	г/см³ °С	18,016 1,00 0	20,034 1,105 3,8
при 1 <i>ата</i>	°C °C	100	101,1
Параметры крити- $\left\{egin{array}{c} P_{\kappap} \\ t_{\kappap} \\ \gamma_{\kappap} \end{array}\right.$	кг/см² °С г/см³	225,65 374,2 0,307	225,6 371,5 0,363

В тяжеловодных реакторах для разбавления гремучей смеси до взрывобезопасной концентрации и отвода ее из реактора применяют вентиляцию уровия тяжелой воды в реакторе гегием или другим газом. В систему циркуляции вентилирующего газа включают установку для каталитического сжигания гремучей смеси. Предельная взрывобезопасная концентрация гремучей смеси в газах составляет около 12%. Расход вентилирующего газа определяют, исходя из того, чтобы содержание гремучей смеси при иормальной работе ие превышало 3%.

В гомогеиных реакторах, у которых активная зона заполнена водным раствором урановых солей или взвесью урановых окислов в воде, разложение молекул воды происходит не только под действием радмации, но также и под действием осколков деления. В этом случае закономерности выделення гремучей смеси иосят иной характер. В гетерогенных тяжеловодных реакторах загрязнение тяжелой воды ураном вызывает резкий рост выделения гремучей смеси.

Органические замедлителя и теплоносители имеют некоторые преимущества по сравнению с водой. В качестве замедлителей и теплоносителей могут применяться дифенил, дифенилоксид, эвтектическая смесь дифенила с дифенилоксидом, называемая дифенильной смесью, орто-, мета- и пара-трифенил, а также смеси изомеров трифенила. Все эти жидкости обладают значительно более высокой температурой кипения при атмосферном давлении, чем вода, вследствие чего в реакторах, работающих на органических жидкостях, не возникает проблем, связанных с высоким давлением. Отпадают и коррозийные проблемы, так как органические теплоносители не оказывают коррозийного действия на металлы. Недостатком органических теплоносителей является их полимеризация под действием реакторного излучения, приводящая к повышению вязкости и уменьшению теплопроводности. Однако все свойства органических теплоносителей легко восстанавливаются посредством дистилияции. Для этого к циркуляционному контуру должна быть присоединена система очистки и непрерывной добавки жидкости для возмещения остатка, удаляемого при перегонке. Вследствие малой величины теплоты парообразования, составляющей 60-80 ккал/кг, расход тепла на дистилляцию невелик.

Наиболее перспективным для атомной энергетики органическим замедлигелем и теплоносителем является дифенильная смесь, состоящая из 73,5% дифенильогот эфира (дифенилоксида) $C_eH_6O_6H_5$ и 26,5% дифенила $C_eH_5C_6H_5$. Дифенильная смесь значительно дешевле всех прочих органических теплоносителей. Температура ее плавления 12,5° С, температура кипения при атмосферном давлении — около 258° С. При температуре 350° С термический распад дифенильной смеси пе превышает 0,02% в сутки, а при температуре 400° С он достигает 0,25% в сутки. Скорость полимеризации дифенильной смеси при использовании

ее в качестве замедлителя при температуре 50° С составляет около 0,15 кг на 1 $Mвr \cdot u$ по темлу, а при 325° С — до 0,27 кг/ $Mвr \cdot u$.

Несмотря на малую величину скрытой теплоты парообразования дифенильной смеси, количество тепла на единицу объема пара у нее приблизительно такое же, как у воды, что объясняется высокой плогиостью пара дифенильной смеси. Это обстоятельство наводит на мысль о возможной целесообразности применения в атомной энергетике паровых турбин, работающих из дифенильном паре, вырабатываемом непосредственно в реакторе.

Дифенильная смесь, нагретая под давлением 6,2 ата до темтературы 360° С, полностью испаряется при сбросе давления до-1 ата. Поэтому дистилляционная установка для дифенильной смеси может быть устроена таким образом, что она не потребует дополнительного подвода тепла для своей работы. Это существенно упростит систему очистки дифенильной смеси от продуктов полимеризации.

7-7. КОНСТРУКЦИОННЫЕ МАТЕРИАЛЫ

В активной зоне реакторов, работающих на природном уране, в качестве конструкционных материалов для защитных оболочек тенловыделяющих элементов и труб технологических каналов могут быть применены алюминий, магний и цирконий в чистом виде или с легирующими добавками из векоторых элементов, обладающих малым сечением захвата тепловых нейтронов, например такими, жак кремний, бериллий, олово.

В активной зоне реакторов, работающих на обогащениом уране, может быть применена и нержавеющая сталь, но в весьма ограинченных количествах, поскольку она отличается большим поглощением тепловых вейтронов. Для реакторов, работающих на быстрых нейтронах, ограничения по материалам в значительной мере снимаются, так как поглощение быстрых нейтронов сравнительно невелико для большинства материалов.

Алюминий был единственным конструкционным металлом активной зоны в начальной стадии развития ядерных реакторов. Защитные оболочки тепловыделяющих элементов и трубы технологических каналов в первых ядерных реакторах, вырабатывавших плутоний, выполнялись из чистого алюминия или алюминия, легированиого магнием и кремннем. На рис. 7-18 представлена зависимость некоторых физических свойств чистого алюминия от температуры, а на рис. 7-19 и 7-20 показано изменение прочностных свойств чистого алюминия и алюминиевых сплавов АВ (авиаль) и АМг (магналь) в зависимости от температуры. Авиаль содержит около 0,5% магния и 10/0 кремния, сплав АМГоколо 2% магния и 0,5% кремния. Другие добавки (такие, как медь, марганец, железо) в алюминиевых сплавах, применяемых в реакторостроении, вообще нежелательны, так как они повышают поглошение тепловых нейтронов и активацию сплавов под облучением.

Для повышения коррозийной стойкости алюминия и его сплавов применяют их анодирование. Путем электролиза на поверхности готовых изделий образуют нерастворимую в воде анодную пленку из окиси алюминия Al₂O₃. Эта пленка хорошо защищает металл от коррозийного воздействия воды и влажного воздуха, Кроме того, эта пленка, обладая большой прочностью и тверирстью, предохраняет металл от эрозии в потоках воды или запыленных газов. Толщина анодной пленки обычно выбирается равной 10-20 мк. Существуют методы толстослойного анодирова-

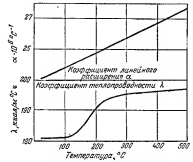


Рис. 7-18. Теплофизические характеристики залюминия,

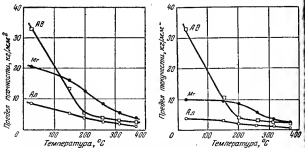


Рис. 7-19. Предел прочности алю-Рис. 7-20. Предел текучести алюминия и его сплавов в зависимости миния и его сплавов в зависимости от температуры. от температуры, AB — авиаль; Мг — магналь; Ал — алюминий.

ния, позволяющие получать на алюминиевых изделиях анодную пленку толщиной до 0,5-1,0 мм. Такая пленка является хорошим тепловым изолятором, так как ее коэффициент теплопроводности менее 1 ккал/м ч °С.

Анодированный алюминий обладает хорощей коррозийной устойчивостью в дистиллированной воде при температуре до 200° С. Прн температуре воды 200° С скорость проникновения коррозии в алюминий составляет всего лишь около 3 · 10-3 см в год. Поэтому адюминий может применяться как конструкционный материал для энергетических реакторов, охлаждаемых водой пол давлением, при условии, что температура воды не превышает 200° С.

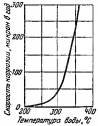
Американскими исследователями установлено, что добавление 0.5% никеля в алюминий сильно повышает коррозийную стойкость алюминия в воде при высоких температурах, что повидимому, дает возможность повысить температуру воды в реакторах примерно до 300° С. Зависимость скорости проникновения коррозии в алюминий, содержащий 0,5% никеля, от температуры воды показана на рис. 7-21. Влияние скорости воды на коррозию алюминия и его сплавов, по-видимому, невелико.

В паре с некоторыми металлами, в том числе с нержавеющей сталью, алюминий и его сплавы подвергаются в воде интенсивной контактной коррозии, приводящей к быстрому местному разрушению. Поэтому, например, стыковку алюминиевых труб со стальными часто выполияют посредством промежуточных алюминиевых патрубков с утолщенными стенками. Такое конструктивное решение дает возможность допустить достаточно глубокое местное проникиовение коррозии в алюминий без опасения за прочность трубопровода.

Весьма перопективным материалом для реакторостроения является оксидная металлокерамика, т. е. металлы, получаемые методами порошковой металлургии из мельчайшего металлического порошка, предварительно подвергнутого окислению. Спрессовываемые и спекаемые пылинки металла размером в несколько микрон покрыты окисной пленкой. Изготовленный этим методом металл содержит несколько процентов своих окислов и отличается повышенной прочностью и коррозниной стойкостью при высоких температурах. Такой металл совершению не подвержен рекристаллизации. Одним из особенно интересных для реакторостроения оксидно-керамических материалов является оксидная металлокерамика из алюминия — оксидоалюминий. На рис. 7-22 показаны пределы текучести и прочности для оксидоалюминия в зависимости от температуры, при которой испытываемые образцы предварительно выдерживались в течение 2 лет, а затем подвергались испытанию. Оксидоалюмниий хорошо обрабатывается посредством штамповки, ковки, прокатки. Из него можно делать листы и трубы. Оптимальное содержание окислов в нем находится в пределах 11-13,5%.

Цирконий обладает более высокой коррозийной стойкостью в дистиллированной воде при высоких температурах, чем алюминий. В отличие от алюминия он коррозийно устойчив в расплавленном натрии и сплаве натрий — калий. Цирконий обладает малым эффективным сечением захвата тепловых нейтронов. Однако постоянный спутник циркония металл гафний, содержание которого в природном цирконии составляет 0,5-3%, имеет очень большое эффективное сечение захвата тепловых нейтронов Поэтому цирконий необходимо тщательно очищать от гафиия, а эта очистка сильно удорожает пирконий. Несмотря на тшательную очистку, в цирконии всегда остается небольшая примесь гафния.

KZ/KK2



Предел прочности 30 Предел текичести! 200 300 Температура, ℃

Рис. 7-21. Скорость проникновения коррозии в сплав алюминия с 0.5% никеля в зависимости от температуры воды.

Рис. 7-22, Предел текучести и предел прочности для оксидоалюминия в зависимости от температуры.

из-за которой цирконий по захвату нейтронов практически равноценен алюминию, хотя чистый цирконий, как видно из табл. 7-1, в этом отношении превосходит алюминий. Если в спектре нейтронов заметную долю составляют надтепловые нейтроны, то иирконий становится значительно хуже алюминия, поскольку цирконий для нейтронов с энергией 300 эв обладает довольно большим резонансным захватом.

Цирконий имеет плотность 6.5 г/см³. Он существует в двух аллотропических формах; α и β . Точке $\alpha \to \beta$ перехода соответствует температура 863° С. Температура плавления пиркония 1 845° С. Коэффициент линейного расширения циркопия в α-фазе слабо зависит от температуры и составляет около 6 · 10⁻⁶ °C⁻¹. Теплопроводность циркония в интервале 100—200° C равна 14 ккал/мч°С, теплоемкость — около 0.07 ккал/кг°С при комнатной температуре и 0,088 ккал/кг°С при 860°С. Модуль упругости циркония при комнатиой температуре — около 1 · 10° кг/см2, при 300° С — около 0,75 · 106 кг/см2. Коэффициент Пуассона равен 0.33. Зависимость предела прочности от температуры для циркония показана на рис. 7-23.

По данным американских исследователей коррозия циркония в воле при высоких температурах количественно выражается следующей эмпирической формулой:

$$\Delta m = kt^n, \tag{7-36}$$

rле Δm — увеличение веса на единицу поверхности образца; t время в днях. Значения коэффициентов п и к приведены в табл. 7-10.

Наличие в пирконии лаже незначительных количеств азота, углерода, свинца и некоторых других элементов сильно ухудшает его коррозийную стойкость. Особенно резко сказывается на скорости коррозии пиркония содер-

Таблица 7-10 Темпера-тура, °С Давление. MZIOM2 KEJCH2 287 76 2.4 0.270316 109 3,5 0.301 360 190 5.9 0.330

жание в нем азота, которое не должно превышать 0,004%. Так как в промышленных условиях производства металла трудно постичь необходимой высокой чистоты, то практически по условиям коррозии применение циркония в воде допустимо для температур не выше 300° С.

Побавление в пирконий небольшого количества олова частично нейтрализует вредное действие азота и других примесей и не-

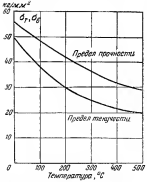
сколько улучшает коррозийные свойства пиркония. Оптимальное содержание олова в цирконии — около 0.5%. Цирконий, легированный оловом, носит на-

— Цирконий

---- Цирконий c0,13% Ds

K2/MM⁸

13*



текучести • Температира . °С

Рис. 7-23. Предел текучести и прелел прочности для циркония в зависимости от температуры.

Рис. 7-24. Предел текучести и предел прочности для циркалоя в зависимости от температуры.

званне цнркалой. По свонм коррозниным свойствам циркалой все же несколько хуже чистого цирконня. Прочностные характеристики циркалоя в зависимостн от температуры представлены на рис. 7-24.

В США предложены многокомпонентные сплавы на основе парконяя, например сплав пнркалой-2, содержащий 1,5% олова, 0,12% железа, 0,10% хрома н 0,05% никеля н допускающий примесь до 0,006% азота без ухудшения коррознаных свойств.

Магиий н сплавы на основе магння применяют в реакторах с газовым охлажденнем для защитных оболочек тепловыделяющих элементов. Магний обладает очень небольшим эффективным сеченнем захвата тепловых нейтронов н поэтому может быть применен в активной зоне реактора в значительно больших количествах, чем алюминий или цирконий (см. табл. 7-1). Магний имеет илотность 1,74 г/см3, температура его плавления 650° С, коэффициент линейного расширения — около 27 · 10-6 °C-1. Теплопроводность магния при 20° С составляет 135 ккал/м ч °С, теплоемкость-0,25 ккал/кг°С. Магний устойчив в чистой углекислоте почти до температуры плавлення. Ннчтожные примеси железа в магнии сняьно ухудшают его коррозийную стойкость. С ураном магний ие взаимодействует, даже при высоких температурах. Прочностные свойства магння низки и резко уменьшаются с ростом температуры. Добавка 1-2% тория повышает крипоустойчивость магния при высоких температурах.

Лнтература

- 1. А. А. Бочвар, Метвлловедение, изд. 5-е, Металлургиздат, Москва, 1956.
- Металлургия ядерной энергетики и действие облучения на материалы, Сборник докладов иностранных ученых на Междунвродной конференции по мироному использованию атомной энергии, Женева, 1955 г., Металлургиздат, 1956.
- 3. С. Т. Конобеевский, К вопросу о природе раднационных нарушений в делящихся материалах, «Атомная энергия», 1956, № 2.
- 4. Дж. Кац н Е. Рвбинович, Химия урана, т. 1, Издательство кностранной литературы, 1954.
- Г. Л. Миллер, Цирконий, Издательство иностранной литературы, 1955.
 - 6. Х. С. Қарлслоу, Теория теплопроводности, Гостехиздат, 1947. 7. Справочник «Машиностроение» т 4.
 - 8. С. П. Тимошенко, Теория упругости, Гостехиздат, 1934.
- 9. Дж. Слетер, Действие излучения на материалы, «Успехи физичееких наук», т. 47, 1952.
- 10. Н. П. Долин и Б. В. Эршлер, Раднолиз воды в присутствии Н₂ и О₂ под действием излучения реактора, осколков деления и реитгеновского излучения, Доклад на Международной конференции по мириому использованию этомной энергии. Женева, 1955.
- Материалы для ядерных реакторов, Издательство пностранной литературы, Москва, 1956.

Глава восьмая

ҚОНСТРУКЦИИ И СХЕМЫ ЯДЕРНЫХ ЭНЕРГЕТИЧЕСКИХ УСТАНОВОК

8-1, ВОЗНИКНОВЕНИЕ ЯДЕРНОЙ ЭНЕРГЕТИКИ

Атомная энергетика настолько молодая отрасль промышленности, что было бы преждевременно заниматься историей ее развития. Но некоторые основные хронологические факты, касающнеся ее возникновения, следует упомянуть, перед тем как приступить к обзору конструкций ядерных реакторов, предложенных ниженерами и учеными различных стран.

Первая в мире промышленная атомная электростанция была введена в эксплуатацию в Советском Союзе 27 июня 1954 г. Вскоре после пуска мощность атомной электростанции была доведена до 5 000 квт при тепловой мощности реактора 30 000 квт. Станция дает энергию в электросеть Мосэнерго. Ядериым горючим в реакторе является обогащениый до 5% уран, замедлителем — графит, теплоносителем — вода под давлением 100 ата, нагреваемая в реакторе со 190 до 260—270° С. Во вторичном контуре пронзводится пар с давленнем 12,5 ата и температурой 250° С. Эта станция, безаварийно работающая свыше 3 лет, имже рассматривается более подробно.

В сентибре 1956 г. в Маркуле начал работать с мощностью 40 000 кат по теплу и 5 750 кат по электричеству первый во Францин реактор двойного назначения G1. Реактор загружен природным ураном в количестве 100 т, замедлитель — графит, теплоноситель — воздух при атмосферном давленин. Впрочем, эту установку вряд ли можно рассматривать как атоминую электроставине, так как мощность электродвигателей собственных иужд составляет 8 000 кат, т. е. превышает электрическую мощность

Введенная в эксплуатацию в октябре 1956 г. в Колдер-Холле (Англия) атомная электроставцня является самой крупной из действующих ядорных энергетических установок. Строительство станцин было начато в мае 1953 г. На станцин установлены два реактора, предназначенных для выработки не только электро-энергии, но также плутония. Электроческая мощность каждого

реактора 46 000 квт. Реакторы работают на природном уране с графитовым замедлителем, теплоноситель - углекислый газ.

Попробнее эта установка рассматривается ниже.

В США на станции по испытанию реакторов Арко (штат Айдахо) в декабре 1951 г. дал электрическую энергию экспериментальный гетерогенный реактор на быстрых нейтронах с воспроизводством — реактор EBR (CP-4). Подная электрическая мощность реактора составляла всего лишь 170 квт. тепловая --1 400 квт. Электроэнергия использовалась иля освещения знаимя. в котором находился реактор, и привода некоторых вспомогательных механизмов. В качестве ядерного горючего был применен U235, размещенный в активной зоне размером с футбольный мяч. Зона воспроизводства, окружавшая активную зону, была выполнена из природного урана. Теплоноситель - эвтектика Na — К с температурой на выходе 350° С, давление пара у турбины — 28 ата.

Дальнейшее практическое развитие в области использования атомной энергии происходило в США главным образом в направленни разработки и постройки атомных двигателей для подводных лодок. В мае 1953 г. на той же станции Арко был пущеи в работу стационарный прототип реактора STR для подводной лодки «Наутилус». Механическая мощность этого реактора составляла, вероятно, около 3000 квт. Стоимость вырабатываемой энергии по крайней мере раз в 10 превышала отпускные цены электрических компаний штата. Энергия не подавалась в электросеть, а расходовалась на нагревание воды. Реактор STR — на тепловых нейтронах, гетерогенный, замедлитель и теплоноситель — природная вода. В этом реакторе в качестве материала активной зоны был применен цирконий. Диаметр реактора с защитой около 4,5 м. Параметры рабочего тела: павление 17,5 ата и температура 213° С (т. е. перегрев на 8-9° С).

Подводная лодка «Наутилус» была спущена на воду в январе 1955 г. По неофициальным сведенням, появившимся в печати, за первые 9 мес. «Наутилус» прошел более 37 000 км, причем более половины этого расстояния - под водой. Скорость подволного хода составляла около 25 км/ч. Вторая американская подводная лодка с атомным двигателем «Морской волк» была спушена на воду в июле 1955 г. Реактор этой лодки — на промежуточных нейтронах. В качестве горючего используется обогащенный уран, замедлителем служит графит, теплоносителем — и атрий. Прототип реактора был смонтирован и испытан в Вест Милтоне. Для безопасности на случай теплового взрыва и воспламенения натрия он был заключен в стальную сферу с лиаметром 66 м и толщиной стенок 30 мм. Можно отметить, что аналогичная сфера диаметром 41,2 м строится с марта 1955 г. в Даунрее (Англия) Управлением по атомной энергии Соединенного Королевства для энергетического реактора на быстрых нейтронах с натриевым охлажденнем и тепловой мощностью 60 Мвт.

Суммарная номинальная электрическая мощность ядерных энергетических установок, построенных и пущеиных в работу до 1957 г. (число их, вероятно, не превышает десяти), составляет не более 100 Мвт. Планы строительства в области атомной эмергетики трех капиталистических государств, имеющих атомную промышленность, предусматривают ввод следующих мощностей: США — около 800 *Мвт* до 1960 г., Англия — 5 500 *Мвт* до 1966 г. и Франция — около 160 Мвт до 1960 г. Единичные атомные элекгростанции будут в ближайшие годы построены в ряде страи при технической помощи СССР, США и Англии. Строительство таких станций запланировано в Чехословакии. Канаде. Италии, ФРГ,

Японии и некоторых других странах.

Позиция деловых кругов США в вопросе развития атомной энергетики в общих чертах может быть охарактеризована следующим образом. На сегодня атомные электростанции любого типа являются в США нерентабельными. Тем не менее иеобходимо развивать атомиую энергетику, имея в виду, что успехи, которые будут достигнуты в ходе этого развития, сделают атомные электростанции конкурентоспособными сначала по отношеиню к тепловым электростанциям, а в дальнейшем и по отношению к гидроэлектростанциям. На первом этапе развития важно практически проверить работу атомных электростанций различных типов и затем выбрать наилучшие решения. Поэтому следует стремиться не к быстрому наращиванию мощности атомных электростанций, а к постройке в кратчайшие сроки единичных установок различных типов, с тем чтобы ускорить технический прогресс в энергетическом реакторостроении.

Планы строительства атомных электростанций в Англии говорят о том, что правительство, ученые и инженеры этой страны в основном уже определили свой выбор в виде установки двойного назначения (плутоний и электричество) с природиым ураном и газовым теплоносителем. Этот тип установки преобладает в планах развития атомной энергетики Англии. Довольно высокие темпы развития, по-видимому, можно объяснить, во-первых, стремлением ускорить накопление плутония и, во-вторых, дефицитом топлива в стране, прогрессирующим с каждым годом.

Термический к. п. д. атомной электростанции и тепловая схема установки в значительной степени зависят от того, какой теплоноситель применен для отвода тепла в реакторе. Следовательно, для энергетиков важнейшей является классификация реакторов по теплоносителям. По этому признаку все энергетические реакторы делятся на реакторы, охлаждаемые водой под давлеинем, жидкими металлами и сжатым газом, и реакторы кипящего типа.

В настоящей главе рассмотрены конструкции некоторых выполненных или сооружаемых в ближайшие годы реакторов с раз-

личными теплоносителями.

8-2. РЕАКТОРЫ, ОХЛАЖДАЕМЫЕ ВОДОЙ ПОД ДАВЛЕНИЕМ

К реакторам, охлаждаемым водой под давлением, относится реактор, установленный на первой советской атомной электростанции. Реактор имеет тепловую мощность 30 000 квт и электрическую 5 000 квт. Вертикальный разрез реактора показаи на рнс. 8-1. Графитовая кладка реактора заключена в герметический стальной кожух цилиндрической форми, заполняемый азотом

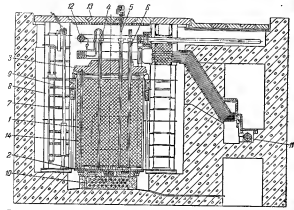


Рис. 8-1. Вертикальный разрез реактора первой советской атомной электростанции.

I — кладжя реактора; 2 — стальная плита; 3 — чугунная плита; 4 — технологический канал; 5 — авгрийный стержень; 6 — регулерующий стержень; 7 — труба пониванионной кемеры; 8 — воджива зашита; 9 — месеньни охаждення водяной защита; 10 — трубо колаждення основания реактора; 1I — распределительный коллектор; 12 — сборный коллектор; 13 — верхняя зашита; 9 — 14 — 14 — трубо охаждення отремателя.

для улучшения теплоотвода от графита к 128 технологическим каналам, пронизывающим графитовую кладку. Технологический канал представляет собой цилиндр диаметром 65 мм, собранный из графитовых втулок, имеющих по пять продольных отверстий. Через центральное отверстие проходит стальная труба, по которой вода из головки канала идет вниз и затем по четырем трубчатым тепловыделяющим элементам, размещенным в остальных продольных отверстиях втулок, возвращается в головку канала. Рис. 8-2 показывает схему технологического канала. Трубки тепловыделяющих элементов выполнены из аустенчиной цержавеющей стали марки 1Х18Н9Т. Наружиый диаметр трубок 9 мм, топщина стеики 0,4 мм. Ураи, обогащенный до 5%, плотио при-

легает снаружи к этим трубкам и покрыт противоосколочной стальной герметичной оболочкой толщиной 0,2 мм. Вес урановой загрузки 550 кг. На рис. 8-1 активная зона реактора обведена пунктиром. Ее диаметр 1500 мм и высота 1700 мм. Средняя удельная мощность на 1 кг загруженного урана — около 55 кгт, максимальный теплосъем в наиболее интенсивно работающих каналах доходит до 1,8 · 105 кксл/м² ч.

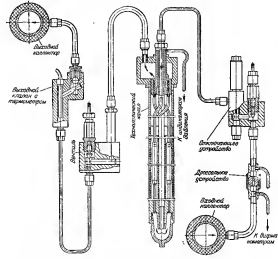


Рис. 8-2. Схема технологического канала и тракта теплоносителя реактора первой советской атомной электростанции.

Тепловая схема электростанции показаиа на рис. 8-3. Давление охлаждающей реактор воды — $100~a\tau$, температура на входе в технологические каналы $\sim 190^\circ$ С и на выходе из каиалов. $\sim 270^\circ$ С. Таким образом, запас по температуре до точки кипения — около 40° С. Во вторичиом контуре три паротенератора вырабатывают около 40~r/u пара с давлением $12.5~a\tau a$ и температурой 255— 260° С. Этот пар направляется в паровую турбину коидеисационного типа, работающую без регенеративного подогрева.

При разгрузке реактора заменяют каналы центральной части активной зоны периферийными каналами, в которых выгорание

 ${
m U}^{235}$ идет медленнее. Это позволяет доводить выгорание до 10 $\kappa \epsilon$ на тонну.

Другой тип реактора, охлаждаемого водой под давлением, представляет собой реактор PWR, установленный на атомной электростанции Шиппингпорт в США, штат Пеисильвания. Продольный разрез корпуса реактора показаи на рис. 8-4. Вода, находящаяся под давлением в среднем около 140 ата, является одновременио замедлителем и теплоносителем. Ее температура при проходе через реактор измеияется с 264 до 283° С. При работе на полную тепловую мощность, равную 232 Мет, расход во-

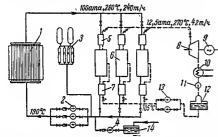
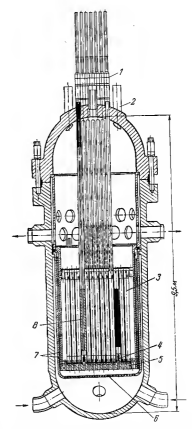


Рис. 8-3. Тепловая схема первой советской атомной электростанции. 1— реактор; 2— цвркуляционные насосы нервого комтура; 3— компенсаторы объема; 4— насос поднитки нервого контура; 5— пароперегреватель; 6— пстаритель; 7— нодогрешатель; 8— турбина; 9— генератор; 10— комденсатор; 11— насос для конденсата; 12— депаратор; 13— цпркуляционные насосы иторого контура; 14— деносинятельный бам, лая воды.

ды составляет 191,5 м³/мин, перепад давлений в первичном контуре циркуляции — 9,3 ат. Во вторичном контуре вырабатывается насыщенный пар давлением 42 ата. Парогенерагоры — трубчатые, теплоноситель проходит внутри трубок, омываемых снаружи кипящей водой вторичного контура. Электрическая мощность турбогенератора — 100 Мет, но активная зона, запроектированная для первой кампании, обеспечит работу турбогенератора с нагрузкой не более 60 Мвт. В последующем, после замены активной зоны, мощность будет повышена до 100 Мвт. Коэффициент полезного действия брутто электростанции при работе без регенеративного подогрева близок к 26%, Расход энергии на циркуляцию теплоносителя в первичном контуре не превышает 6% вырабатываемого количества электроэнергии. Тепловая схема электростаиции показана на рис. 8-5.

Активная зона реактора (рис. 8-6) разделена на зону воспроизводства и зому запала. Тепловыделяющие элементы зоны воспроизводства выполнены в виде трубок из циркалоя-2 с диаметром 10,5 мм и толщиной стенки 0,77 мм, заполиениых таб-202



Рис, 8-4, Продольный разрез реактора PWR,

 1 — направляющие втулки приводных механизмов; 2 — загрузка топлива; 3 — тепловыде- поправанющее втупан природных экспепсион, с загруми соппан, в темпомания сборка (размножающая) из природного урана; 4— пружина: 5— нижиня опорная панта; 6— перфорированная перегородка для распределения потока теплоносителя; 7— теп-довая защита; 8— теплоныделяющая сборка (запал) из обогащенного урана.

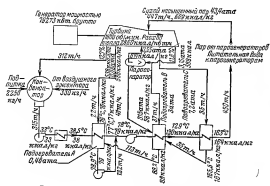


Рис. 8-5. Тепловая схема установки Шиппингпорт.

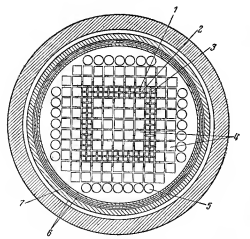


Рис. 8-6. Поперечный разрез активной зоны реактора РWR. 1— дистанционвая вставия; 2— вапальная тепловылевающия сборка; 3— регулярующий стержев; 4— тепловыдевающия сборка воны воспроизводства; 6— тепловыделяющих сборок зоны воспроизводства; 6— тепловы защита; 7— кажтая октаной зоны.

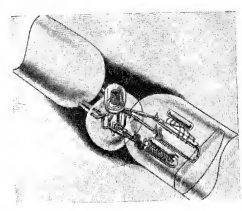
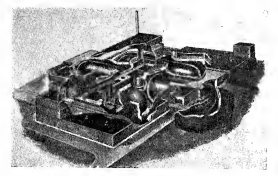


Рис. 8-7. Реактор атомной электростанцин Шилпингпорт н две инркуляционные петли в защитных стальных оболочках.

летками из двуокиси природного урана, Таблетки изготавливаются путем колодного прессования с последующим спеканием. Чтобы обеспечить хороший тепловой контакт между оболочкой и сердечником, предусмотреиа высокая точность обработки таблеток. Температура в центре таблеток может достигать 1200° С, что, одиако, не опаско, поскольку двуокись урана плавится при 2850° С. Трубки собраны в пучки по 100 шт. в каждом Таких сборок в зоне воспроизводства 93, суммарная загрузка природного урана — около 12,7 г. В зоне запала размещены 24 сборки, содержащие 75 кг U236 с 90-процентным обогащением, сильно разбавленного цирконием. Тепловыделяющие элементы зоны запала выполнены в виде четырех крестообразных сваренных пластии. В ореднем по реактору обогащение составляет около 1,25%. Предполагается, что в начальном периоде работы зона воспроизводства будет давать около 60% тепла.

Загрузка и разгрузка сборок тепловыделяющих элементов производятся при остановленном и охлажденном до 90°С реакторе через небольшие отверстия в крышке со вскрытием сварных швов, герметизирующих эти отверстия. Корпус реактора при этом заполиен водой, что обеспечивает защиту персонала, производящего разгрузку, от облучения. Удаляемые сборки транспортируются под водой в хранилище.

Реактор помещен в сферическую стальную оболочку диаметром 11,6 м. В верхней части оболочка имеет цилиндрический купол для размещения приводных механизмов регулирующих стержней. Первичный контур выполнен в виде четырех петель, каждая из которых имеет свой иасос и парогенератор. Эти петли со всем вспомогательным оборудованием размещены попарно в двух стальных цилиндрах диаметром 15 м и длиной по 30 м, находящихся по обе стороны от реакторной сферы (рис. 8-7). В отдельной стальной оболочке диаметром 15 м и длиной 45 м размещено остальное вспомогательное оборудование, связанное



Рис, 8-8. Перспективный разрез реакторной установки Шиплингпорт.

с реактором. Общий вид четырех стальных оболочек в здании атомной электростанции показан на рис. 8-8. Оболочки должны предотвратить распространение радиоактивных газов или паров, содержащих продукты деления, в случае возникновения крупной аварии с реактором. Все оболочки соединены друг с другом переходами с диаметрами 2,4-3,7 м. Доступ в оболочки осуществлен через герметичные шлюзовые двери.

Для снижения строительных расходов паровая турбина и генератор установлены открыто на перекрытии помещения, предназначенного для конденсаторов и вспомогательного оборудования, и обслуживаются портальным краном. Давление насыщенного пара у дроссельного клапана турбины составляет при разных нагрузках 38-42 ати. Турбина имеет три отбора, дающих возможность подогреть питательную воду до 163° С. Во второй отбор, осуществляемый при давлении 3.15 ата, включеи сепаратор влаги, через который проходит весь пар. В сепараторе влажность пара уменьшается с 11,6 до 1%. Влажность пара на вы-206

хлопе составляет около 13,2% при давлении в конденсаторе 37.5 мм рт. ст. Использование регенеративного цикла увеличивает термический к. п. д. с 26,5 до 29,5%. Удельный расход пара при работе с регенерацией - около 5,75 кг/квт ч.

Принципиальная схема советского водо-водяного энергетического реактора показана на рис. 8-9. В активной зоне реактора,

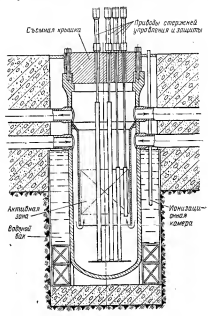
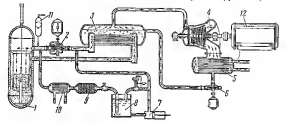


Рис. 8-9. Схема советского водо-водяного реактора.

могут быть размещены каосеты с тепловыделяющими элемейтами двух типов: из обогащенного и из природного урана. Порвоначальная загрузка состоит из 17 г двуокиси урана с обогащением 1.5%. В отличие от реактора PWR, имеющего одноходовую активную зону, в советском реакторе применен двухходовой поток теплоносителя через корпус реактора. Давление теплоносителя равно 100 фт. в активной зоне он нагревается от 250

до 275° С. Внешняя система циркуляции теплоносителя выполнена в виде 6 параллельных петель. В каждой петле — парогенератор, центробежный насос и клапаны с электрическим управлением позволяющие отключить петлю от реактора. Для замены кассет (или целиком всей активной зоны) реактор останавливают и снимают крышку его корпуса.

Во вторичном контуре вырабатывается сухой насыщенный пар при давлении 32 ата. Максимальная электрическая мощность реактора составляет 210 Мет при тепловой мошности 760 Мет. Расход энергии на собственные иужды — около 7,5%. В машинном зале атомной электростанции предусматривается установка турбогенераторов мощностью по 70 Мвт. Паровые турбины рабо-



Рис, 8-10. Принципиальная схема установки водо-водяного реактора. 1— реактор; 2— цяркуляционный пасос; δ — парогецератор; 4— турбина; δ — конденсатор; δ — пятетельный насос; 7— подпяточный насос; δ — подпяточные емьсоты; 9— фильтр, 10— комодильных; 11— комоденсотор высокого равления; 12— генератор.

тают на насыщенном паре с давлением 30 ата на входе. Турбина имеет два цилиндра, между которыми включены сепараторы влаги. Управление всей атомной электростанцией полностью автоматизировано. Принципиальная схема установки представлена на рис. 8-10 (на схеме показан вариант реактора с опускцым ходом теплоносителя в активной зоне).

8-3. РЕАКТОРЫ, ОХЛАЖДАЕМЫЕ ЖИДКИМИ МЕТАЛЛАМИ

Во всех сооружаемых в настоящее время энергетических реакторах этого типа в качестве теплоносителя применен натрий, поскольку его характеристики как теплоносителя значительно лучше, чем характеристики сплавов натрий — калий и свинец — висмут (см. табл. 6-2). Натрий обладает высокой теплопроводностью. Его теплоемкость, отнесенная к единице объема, примерно в 1,5 раза превосходит теплоемкость сплава Na — К. Правда, она в 1,5 раза ниже, чем объемная теплоемкость сплава Рь-Ві, но сплав Pb — Ві обладает очень большой плотностью и низкой теплопроводностью, что приводит к большим потерям напора на его перекачку, а жидкий натрий по своим гилролинамическим

свойствам аналогичеи воде. В коррозийном отношении жидкий натрий совместим со миогими конструкционными металлами. Точка кипения натрия — 882° С, что позволяет иметь достаточно высокую температуру теплоносителя при атмосферном давлении. Существенным иедостатком натрия является то, что ои очень активио взаимодействует с кислородом и водой и поэтому должен быть надежио от них изолирован. Пол лействием нейтронов натрий становится радиоактивным с периодом полураспада около 15 ч. Поэтому приходится изолировать парогенераторы от первичного контура натрия посредством промежуточного вторичного натриевого контура, передающего тепло воде. Так поступают с той целью, чтобы в случае пожара, могущего возникнуть при попадании воды в натрий, избежать усугубления последствий этой аварии из-за радиоактивности натрия,

Атомная электростанция мощностью 75 Мвт с патрий-графитовым реактором SGR сооружается в штате Небраска, США, с предполагаемым окончанием строительства к 1959 г. Активная зона реактора запроектирована в двух вариантах, конструктивно одинаковых, но отличающихся друг от друга типом тепловыделяющих элементов и некоторыми размерами. В первом варианте — урановом — применен уран, обогащенный до 1,8%, во втором — ториевом — сплав тория с U235, содержащий 3,7% атомов U²³⁵. В тории при работе реактора образуется протактиний Ра²³³, распадающийся в U233. Предполагается, что коэффициент воспроизводства в урановом варианте составит около 0.7 и в ториевом — около 0,8. Тепловая мощность реактора 250 Мет. Загрузка в ураповом варианте солержит 443 кг и в ториевом —360 кг U²³⁵. Максимальная температура урана принята разной 650°C, тория — 870° С. Температура натрия на входе в реактор 260° С и на выходе из него — около 500° С.

Вертнкальный разрез реактора представлен на рис. 8-11. Графитовый замедлитель состоит из щестигранных блоков, заключенных в циркониевые оболочки толщиной 0,9 мм. Оболочки защищают графит от пропитывания его натрием. Собранные в сборки стержневые тепловыделяющие элементы имеют оболочки из нержавеющей стали толщиной 0,25 мм. Хороший тепловой контакт между сердечником и оболочкой достигается посредством заполнения зазоров жидким Na или Na — K. В верхней части оболочки с учетом теплового расширения оставлено пространство, заполняемое гелием, что обеспечивает проверку герметичности оболочек посредством гелневого течеискателя. Теплоноситель подается в нижнюю часть корпуса реактора и оттуда движется кверху по трубам технологических каналов и зазорам шириной 11.25 мм между графитовыми блоками. Скорость натрия в урановом варианте 2,7 м/сек, в ториевом — около 5 м/сек. Расход натрия по каналам регулируется дроссельными устройствами в соответствии с тепловой мощностью каналов, что обеснечивает одинаковость температуры знатрия на выходе из каналов. Максимальные теплонапряжения в обоих вариантах соответственно равим $1 \cdot 10^6$ и $2.3 \cdot 10^6$ ккал/м² и. Для циркуляции натрия применены вертикальные центробежные насосы с уплот-з невиями из охлажденного до отвердения натрия. Эпергетическая

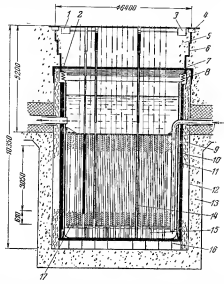


Рис. 8-11. Вертикальний разрез натрий-графитового реактора. t — привод регулирующее стерики; t — привод верхина голишенов 51 мм и; свина голишенов 51 мм и t — привод варийного стерующе; t — трание да эвех траного стерующе; t — траного акционтые да эвех траного стерующе; t — тельовозационные дали из нержавеющей стали; t — членовозационные дали t из нержавеющей стали; t — членовозационные дали t — из нержавеющей стали; t — членовозационные дали t — из нержавеющей стали; t — опоры в предусмовный стерующе; t — опоры в предусмовный дали t — опоры в предусмов t —

часть установки имеет начальные параметры пара $56~a_{T}u$ и 440° С. при температуре питательной воды 150° С. Турбина мощностью $80.8~M_{eff}$ имеет три отбора на регенерацию при давлениях 5.64.4~1.75 и $0.52~a_{T}u$.

Другим примером установки с натриевым охлаждением может служить реактор размножитель на быстрых нейтронах, сооружае мый в Даунрее (Англия). Схема этой установки с реактором и теплообменниками, заключенными в стальную сферу диаметром.

41,2 м, показайа на рис. 8-12. Тепловая мощность реактора 60 Мет, мощность турбины — 15 Мет, давление пара 10,5 ст, температура 270° С. Тепло выделяется в активной зоне, не имеющей замедлителя и выполненной в виде шестигранника с поперечником и высотой, равными 533 мм, и в зоне воспроизводства, окружающей активную зону. В первичном контуре нет никакой запорной арматуры и отсутствуют сливные баки. Контур состоит из 24 параллельных петель, в каждой петле — свои натрий-натриевый теплообменник и электромагнитный насос, Каждая пара насосов будет питаться от одного из 12 дизель-электрических генераторов, предусмотренных только для этой цели. В активной зоне — 100 тепловыделяющих элементов из высокообогащенного урана с оболочками из няобия. В зоне воспроизводства — природный ураи.

Примененные для перекачки натрия электромагнитные насосы известны с 1907 г. Существует несколько типов таких насосов. В этих насосах нет движущихся частей и, следовательно, сальниковых уплотнений. Труба, по которой идет жидкий металл, помещается в магнитном поле. К жидкому металлу полводится электрический ток, вследствие чего металл, как каждый проводник, помещенный в магнитное поле, испытывает усилие, направленное перпендикулярно направлению поля и тока. Это усилие и используется для перемещения жидкого металла. Таким образом, электромагнитные иасосы работают по тому же принципу, что и обычные электродвигатели. Недостатком таких насосов являются их низкий к. п. д. (5-15%) и как следствие большая затрата энергии на циркуляцию. Этот недостаток особенно сильно сказывается при необходимости перекачки больших количеств жидкого металла, т. е. для крупных установок. Другим иедостатком электромагнитных насосов является их громоздкость,

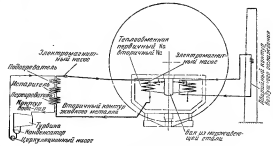


Рис. 8-12. Схема установки реактора-размножителя на быстрых пейтронах в Даунрее.

8-4. РЕАКТОРЫ, ОХЛАЖДАЕМЫЕ СЖАТЫМ ГАЗОМ

Схема реактора с газовым охлаждением, работающего на природном уране, установленного на атомной электростанции в Колдер-Холле (Англил), показана на рис. 8-13. На рис. 8-14 показан поперечный разрез этой электростанции, имеющей два реактора с электрической мощностью по 46 Мвг.

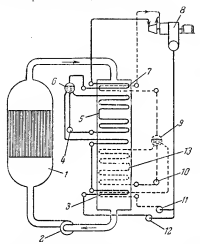
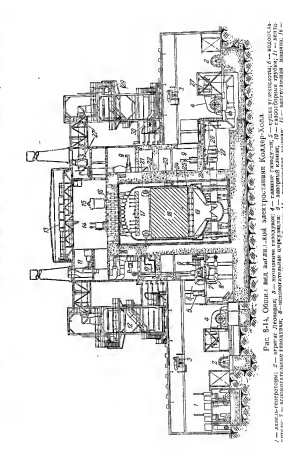


Рис. 8-13. Схема апгляйской атомной электростанции Колдер-Холл.

1 — равктор, 2 — паводунк, 3 — востопо-гревствук, 3 — прикустанционый навое высокого давления, 5 — испарытель высокого давления, 5 — испарытель высокого давления, 7 — параператератель, 6 — турбице, 9 — баррабы инкрого давления, 10 — пируальнионый насос низкого давления, 11 — путательный насос виского давления, 12 — питательный насос виского давления питательный питатель

Активная зона реактора имеет графитовый замедлитель. Ее размеры: диаметр 9,45 м и высота 6,4 м. Боковой графитовый стражатель имеет толщину около 0,76 м, а торцовые — по 0,91 м. Технологические каналы в количестве 1 696 шт. размещены с шагом, равным 203 мм. В каждом канале помещаются шесть тепловыделяющих элементов, длина каждого — несколько более 1 м. Стержневой сердечник тепловыделяющих элементов диаметром 29,2 мм и длиной 1 002 мм заключен в оболочку толщиной 1,8 мм из магниевого сплава «магнокс», содержащего 0,05% бериллия, 0,10% кальция и 1,0% алюминия. Наружная поверхность оболочки оребрена, причем ребро выполнено в влае



213

одноходового винта с шагом 3,2 мм. Диаметр по ребру — 54 мм. Герметизация оболочки производится в атмосфере гелня. Торцовые пробки оболочек имеют приспособление для захвата и центровки в каналах. Поперечные, а не продольные ребра были выбраны из-за того, что они лучше по теплоотдаче. На рис. 8-15 показано измеренное распределение температуры в поперечном сечении канала реактора в Виндскейле, охлаждаемого воздухом и имеющего тепловыделяющие элементы, снабженные продольными ребрами. Большой градиент температуры в поперечном се

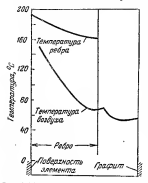


Рис. 8-15. Распределение температуры в поперечном сечении канала реактора, установка Виндскейл.

чении потока указывает на плохое перемешивание теплоносителя, что приводит к снижению теплоотдачи на 20-30% по сравнению с расчетной величиной. Спиральные ребра тепловыделяющих элементов в значительной мере устраняют недостаточность перемешивания газа. Загрузка и разгрузка тепловыделяющих элементов осуществляются посредством специальных загрузочных и разгрузочных механизмов при остановленном аппарате и снятом давлении газа.

С целью теплового выравнивания решетка активной зоны реактора разделена па тры зоны. Центральная зона радиусом 1,835 м имеет 256 каналов с диаметрами 105,5 мм,

в средней зоне, ограниченной радиусом 3,3 м, имеется 576 каналов с диаметрами 100,2 мм и, наконец, периферийная зона включает 864 канала с диаметрами 91,6 мм.

Графитовая кладка реактора помещена в стальном корпусе диаметром 11,3 м с толициюй стенок 51 мм. Степки корпуса защищены термическим экраном из стали толициюй 15 см. Бетонная защита имеет толицию 2,13 м.

В качестве теплоносптеля применен углекислый газ при давлении 7 кг/см². Температура газа на входе в реактор 140°С и на выходе 336°С. Расчетная максимальная температура поверхности тепловыделяющих элементов 408°С.

Реактор имеет четыре газовые циркуляционные петли. В каждой петле имеются газодувка центробежного типа с консольным ротором и парогенератор с двумя ступенями давления. В ступени высокого давления вырабатывается пар давлением 14 кг/см² с температурой 310°С; в ступени низкого давления—давлением

3,7 кг/см² с температурой 171° С. Температура питательной воды равна 37,8° С. Производительности каждой ступени соответственно 90 и 27 т/и. По теплу часть низкого давления составляет 21,5% и часть высокого давления — 78,5%. Парогенсраторы выполнены с принудительной циркуляцией по типу котлов Лямонта. Кратность циркуляции равна 4. Поверхности нагрева обоих ступеней давления размещены в общем вертикальном стальном корпусе диаметром 5,5 м и высотой 23 м. Секмии парогенераторов выполнены на труб диаметром 50,8 мм, имеющих наружное опебление.

Мощность газодувок составляет 5,44 Мвт. Для регулирования их производительности предусмотрен агрегат Леонарда, позво-

ляющий изменять обороты в отношении 10:1.

Между двумя зданиями, в которых размещены реакторы, находится паротурбинный корпус с четырымя двухимлиндровыми турбинами конденсационного типа. Номинальная мощность кажлой турбины 23 Мвт.

Расход энергии на собственные нужды — около 18%, а рас-

четный электрический к. п. д. электростанции ~23%.

В проектах последующих реакторов этого типа предусмотрены некоторые улучшения. Толициа корпуса, в котором размещена активная зона, увеличена до 76,2 мм, что позволит увеличить цаметр активной зоны, повысить использование тепловых нейтронов и улучшить равномерность распределения нейтронного потока по раднусу реактора. Электрический к. л. д. будет повышен до 28% за счет повышения давления и температуры газа. Разгрузка реактора и загрузка его тепловыделяющими элементами будут производиться без выключения реактора из работы. Коиструкция тепловыделяющих элементов будет изменена таким образом, чтобы разгрузить урановый сердечник от весовой нагрузки столба вышестоящих тепловыделяющих элементов. Предполагается, что все эти улучшения позволят увеличить выгоразие делящихся изотопов в уране и довести его до 2 500 Мвт-дней на 1 т.

На рис. 8-16 приведена схема советского знергетического тяжеловодиого реактора на природном уране с газовым охлаждением, а на рис. 8-17 — схема технологического канала эгого реактора. Телповыделяющие элементы этого реактора предполагается выполнить в внде тоиких и длянных проволок, покрытых оболочкой из сплава легких металлов, выдерживающего температуру то 550° С. В качестве теплоносителя применен углекислый газ под давлением около 60 ата. Температура газа на выходе из реактора составят около 420° С. Мощность газодувок — не более 15% электрической мощности реактора. Для лучшего использования низкопотенциального тепла применена двухступенчатая схема парообразования. Ступень чизкого давления, вырабатывающая ие более 20% энергии, производит насыщенный пар давлением 2 ата. В ступени высокого давления производится пар

29~ara и 400° С. Пар как низкого, так и высокого давления срабатывается в турбине лвух лавлений.

Стальной корпус реактора рассчитан на давление 60 ата. В нем помещен авиалевый бак, пронизанный технологическими каналами и заполненный замедлителем— тяжелой водой. Сборки тепловыделяющих элементов, находящихся в технологических каналах, подвещены к выемным пробкам, расположенным в верхней защите. Как видно из рис. 8-16, пространство над уровнем

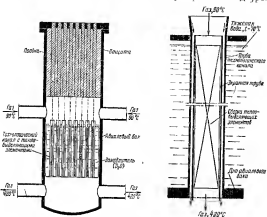


Рис. 8-16. Схема советского тяжеловодного энергетического реактора с газовым охлаждением.

Рис. 8-17. Схема технологического канала советского тяжельводного энергетического ядерного реактора с газовым охлаждением.

тяжелой воды сообщается с пространством внутри стального корпуса, чем достигается выравнивание давлений в обеих емкостях. Сборка тепловыделяющих элементов находится в экранной трубе на авиаля. Между экранной трубей и трубой технологического канала имеется узкий кольцевой завор для прохода газа, охлаждающего экранную трубу, вследствие чего температура этой трубы не превышает величины, допустимой для некоторых алюминиевых сплавов, при условии, что требований к прочности пе предъявляется. Предполагается, что при одновременной выгрузке всех каналов может быть достипута продолжительность кампании около 1 800 Мат-дней па 1 т, а при частичной выгрузке каналов с заменой наиболее выгоревших элементов новыми можно достичь выгорания до 3 150 Мат-дней т.

8-5. РЕАКТОРЫ С КИПЯЩЕЙ ВОДОЙ

Энергетические реакторы, у которых пар вырабатывается непосредственно в активной зоне из воды, используемой в качестве замедлителя, обладают следующими преимуществами по сравне-

иню с реакторами, охлаждаемыми водой под давлением: значительно более нивкое давление в реакторе при одинаковых давлениях пара, более простая схема установки вследствие отсутствия вторичного контура и парегенераторов, меньший раскод энергии на циркуляцию тельпойсителя.

Первым построенным и пущенным в эксплуатацию реактором энергетическим кипящего типа является экспериментальный реактор BORAX-III, строительство которого было начато в США на Национальной экспериментальной базе по испытанию реакторов Арко в штате Айдахо в сентябре 1954 г. В июне 1955 г. реактор достиг критичности, а в июле вышел на мощность, составляющую 15 Мет по теплу и 2,5 Мет по электричеству. Реактор вырабатывает пасыщенный пар давленисм 21 ата, выпускаемый в атмосферу или подаваемый в па-

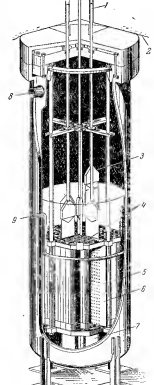


Рис. 8-18. Общий вид реактора с кипящей водой.

1 — привод регумирующих стержней; 2— защита прияма реактора; 3 — регумирующий стержень; 4 — решетка, поддерживающий сборки тепловиделяющих элементов; 6 — сборкя тепловиделяющих элементов; 6 — направ яводия регулюцего стержия; 7 — комотовая часть регулирующего стержия; 8 — выход парая; 9 — выход парая; 9 — выход парая 9 — выход п ровую турбину с генератором мощностью 3,5 Мет. Общий вид реактора показан на рис. 8-18. Корпус реактора изготовлен из пержавеющей стали толщиной 19 мм, его внутренний диаметр 133 см, высота 458 см. Тепловыделяющие элементы выполнены в виде пластин из уран-алюминиевого сплава, покрытого с обеих сторон алюминием. Толщина пластин 1,52 мм. Уран имеет 90-процентное обогащение. Максимальная температура повержности тепловыделяющих элементов принята равной 215° С. Каждая сборка состоит из 24 пластин, образующих охлаждающие каналы с толщиной 6,7 мм, шириной 32,3 мм и длиной 680 мм. Число сборок в активной зоне равно 87. Активная зона выполнена таким образом, что се можно целиком заменять. Регулирующие стержен имеют пневматический привод.

Реактор показал устойчивую работу при всех давлениях от атмосферного до давления 21 ата, при котором удельная мошность составляла около 38 квт/л. Максимальный теплосъем доходит до 250 000 ккал/м² и, средний — около 110 000 ккал/м² и. Степень сухости пара составляла 98%. Радиоактивность сухого пара, обусловленная уносом радиоактивных примесей, оказалась в 105 раз няже, чем радиоактивность воды в реакторе. Радиоактивность турбины будет определена после длительной непре-

рывной работы установки.

Аргоннская национальная лаборатория строит реактор кипящего типа с тепловой мощностью 20 Мет и электрическей 5 Мет. Реактор будет работать при давлении 42 ста. Фирма Коммонуэлс Эдисон приступила к постройке вблизи Чикаго атомной электростанции с реактором кипящего типа мощностью 682 Мет по теплу и 180 Мет по электричеству. Давление пара принято равным 42 ста. Эта электростанция должина быть введена в эксплуатацию к 1960 г.

Литература

1. Атомияя энергетика, Сборник докладов иностранных ученых на-Международной конференции по мирному использованию атомной энергии, Женева, 1955, Госягергоиздат, 1956.

2. А. И. Алиханов, В. В. Владимирский, П. А. Петров и П. И. Христейко, Тяжеловодный энергетический реактор с газовым

охлаждением, «Атомная энергия», 1956, № 1.

 Реакторостросние и теория реакторов, Докдады советской делегации на Международной конференции по мирному использованию атомной энергии, Женева, 1955, Издатсльство Академии наук СССР, 1955.
 Выставка по использованию атомной энергии в мирных целях, Путе-

водитель. Москва. 1956.

Глава девятая

ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ЯДЕРНЫХ РЕАКТОРОВ ДЛЯ ПРОИЗВОДСТВА ЭЛЕКТРОЭНЕРГИИ

9-1. ТИПЫ ЯДЕРНЫХ ЭНЕРГЕТИЧЕСКИХ УСТАНОВОК

На атомных электростанциях превращение ядерной энергии в электрическую осуществляется посредством тепловых циклов. Рабочим теллом цикла может быть газ или пар. При газовом цикле привол электрогенераторов осуществляется посредством газовых турбин, при паровом — посредством паровых турбин.

Иногда задают вопрос о возможности непосредственного превращения ядерной энергии в энергию электрическую. Но ядерная энергия освобождается при делении ядер главным образом в виде кинетической энергии осколков деления, другими словами, в виде тепловой энергии. Поэтому вопрос о непосредственном превращении ядерной энергии в электрическую практически равнозначен вопросу о непосредственном переходе теплоты в электричество. Как известно, за последние годы в этом вопросе достириут некоторый успех благодаря использованию полупроводниковых термоэлементов, дающих возможность осуществлять непосредственное превращение теплоты в электричество с к. п. д., достигающим 7%. Пока что этот способ получил практическое применение в виде маленьких полупроводниковых термоэлектрических генераторов, предназначенных для питання радиоприемников. Возможно, что дальнейшие успехи науки о полупроводниках позволят осуществить более или менее крупные энеогетические установки с полупроводниковыми термоэлементами, однако вряд ли удастся достичь этого в ближайшие годы. Таким образом, для атомных электростанций пока приходится рассчитывать только на применение обычных циклов теплоэнергетики.

Газовый цикл для атомных электростанций в принципе, конечно, проще парового, поскольку при газовом цикле стпадает надобность в парогенераторах и вообще во всем паро-водяном хозяйстве. Особенно привлекательным представляется замкнутый цикл, осуществляемый, например, посредством такого газа, как гелий, который не становится радиоактивным при прохождения через реактор. Но экономичность газотурбинных установок силь-

но зависит от начальной температуры газа. При температуре газа 500° С к. п. д. газотурбинной установки не выше 15%, а при более низких температурах он снижается настолько, что нельзя и ставить вопрос о применении газовых турбин. Обычно считают. что газотурбинные установки могут конкурировать с паротурбинными только в тех случаях, когда температура газа на входе. в турбину превышает 700-800° С. В случае ядерных энергетических установок эта температура должна быть еще выше. Дело в том, что ядерные энергетические установки не имеют потерь; от недожога топлива и с уходящими газами. На обычных тепловых электростанциях эти потери в сумме составляют не менее 12-15%, и эта величина является выигрышем при переходе от обычных тепловых электростанций к атомным. Поэтому при одинаковых параметрах пара к. п. д. атомных электростанций булет на 12-15% выше к. п. д. обычных тепловых электростанций, а при равных к. п. д. параметры пара на атомной электростанции будут более низкими, чем на обычной тепловой. Следовательно, по этой же причине газотурбинные установки на атомных электростанциях смогут конкурировать с паротурбинными только в том случае, если удается повысить начальную температуру газа в более значительных размерах, чем это необходимо для успешной конкуренции газовых турбин с паротурбинными установками обычных электростанций. Между тем высокие температуры теплоносителя в ядерных реакторах вызывают большие трудности из-за повышения требований к стойкости тепловыделяющих элементов и материалов активной зоны. Поэтому в ближайшие годы вряд ли можно ожидать применения газовых турбин на атомных электростанциях.

Паровой цикл может быть осуществлен на атомных электростанциях в двух вариантах: в виде цикла с производством пара иепосредственно в активной зояе реактора и в виде цикла с промежуточным теплоносителем, жидким или газообразным, передающим тепло из активной зоны парогенераторам, вырабатывающим пар. В первом варианте цикл осуществляется посредством одноконтурной замкнутой схемы, подобной тепловым схемам обычных паровых электростанций (рис. 9-1). Во втором варианте схема состоит из двух контуров: первичного и вторичного (рис. 9-2). В первичном монтуре рабочим телло, востоять, во вторичном — вода и водяной пар.

Реакторы с кипящей водой вызывают опасения в связи с возможностью радиоактивного загрязнения турбин и конденсаторов, что может существенно усложнить их эксплуатацию. При нормальных условиях работы реактора опасность радиоактивного загрязнения, вероятно, невелика, но в случае нарушения герметичности защитных оболочек тепловыделяющих элементов может произойти недопустимое повышение радиоактивности пара за счет появления в нем пролуктов деления в виде газов и аэрозолей.

Реакторы кипящего типа могут работать не только на обычной, но также и на тяжелой воде. Преимущество тяжелой воды заключается в возможности использовать в качестве ядерного горючего природный уран. Работа турбин на тяжеловодном паре поставит задачу снижения величины потерь пара, которые в связи с высокой стоимостью тяжелой воды должны быть очень небольшими. Кроме того, возникает задача не допустить слишком быстрого роста содержания Н₂О в тяжелой воде из-за неплотаюстей конденсаторов, попадания влаги из воздуха и т. п. При проектировании кипящих тяжеловодных реакторов следует претусматривать запас реактивности на компенсацию ухудшения



Рис. 9-1. Принципнальная схема атомной энергетической установки с реактором с кипящей водой.

— реактор; 2— паровая турбина; 3— конденсатор; 4— питательный пасос.

Рис. 9-2. Принципиальная схема атомной энергетической установки с реактором с водой под давлением. 1— реактор; 2— паровая турбина; 8— конден-

I — реактор; 2 — паровая турбина; β — конденсатор; 4 — питательный насос; δ — парогенератор; δ — церкуляцонный насос .

изотопного состава тяжелой воды или же иметь на атомной электростанции достаточно производительную установку для регенерации тяжелой воды.

При двухконтурной схеме теплосъем в реакторе растет с увеличением циркуляции теплоиосителя D m/u и разности его температур на выходе и входе Δt :

$$Q = Dc_p \Delta t \cdot 10^3 \ \kappa \kappa a s / u. \tag{9-1}$$

Растет и полная электрическая мощность реактора:

$$N_{s} = \eta \frac{Dc_{p}\Delta t \cdot 10^{3}}{860} \kappa s m, \tag{9-2}$$

где — электрический к.п. д. брутто реактора, разный отношению полной электрической мощности реактора к его тепловой мощности:

$$\eta = \frac{N_{\theta}}{N_{T}}.$$
 (9-3)

Полезная электрическая мощность реактора

$$N_{sn} = N_s - N_u, \tag{9-4}$$

где $N_{
m q}$ — мощность нагнетателей, осуществляющих циркуляцию теплоносителя.

С увеличением циркуляции теплопосителя полезная электрическая мощность растет до некоторого предела, после которого дальнейший рост циркуляции теплоносителя приводит к сиижению N_{sn} из-за быстрого увеличения N_{sn}

Если обозначить через V расход теплоносителя в $m^3/ce\kappa$ и через Δp перепад давлений в первичном контуре в $\kappa z/cm^2$, то монность иагнетателя составит:

$$N_{u} = \frac{V\Delta p}{102\eta_{u}} = \frac{D\Delta p 103}{73600 \cdot 102\eta_{u}} \kappa sm. \tag{9-5}$$

Так как перепад давлений Δp пропорционален квадрату расхода теплоносителя, мощность нагнетателя пропорциональна кубу расхода:

$$N_u = aD^3. (9-6)$$

Но согласно (9-2) при $\Delta t = \text{const}$

$$N_s = bD, (9-7)$$

где a и b — коэффициенты пропорциональности. Тогда уравнение (9-4) можно представить в следующем виде:

$$N_{an} = bD - aD^3. (9-8)$$

Для определения максимального (значения полезной электрической мощности приравниваем нулю первую производную от N_{sn} но D:

$$b - 3aD^2 = 0.$$
 (9-9)

Умножив это уравнение на D и имея в виду соотношения (9-6) и (9-7), получим:

$$N_{u}^{onm} = \frac{1}{3} N_{s}. \tag{9-10}$$

Таким образом, полезная электрическая мощность реактора достигает максимума, когда мощность нагнетателей, осуществляющих циркуляцию теплоносителя, составляет одну треть полной электрической мощности реактора. Так как кривая зависимости полезной электрической мощности атомной электростанции от расхода теплоносителя имеет в области максимума весьма пологое протекание (рис. 9-3), то мощность нагиетателей можнопринимать значительно меньше одной трети полной электрической мощности, в особенности для жидких теплопосителей. Такое отклонение целесообразно, поскольку оно приводит к уменьшению расхода энергии на собственные нужды, расхода теплоиосителя и числа установленных нагнетателей, спиженню максимального давления теплоносителя в системе, уменьшению диаметров и толщин турбопроводов и т. п. В выполненных проектах атомных электростанций затрата энергии на циркуляцию для 222

жидких теплоносителей (H_2O , D_2O , N_2O) составляет 5— $10\,\%$ полной выработки электроэнергии, а для газообразных (CO_2)—10— $20\,\%$.

Как следует из формулы (9-1), тепловая мощность реактора может быть увеличена путем увеличения расхода теплоносителя и разности температур теплоносителя в реакторе Δt . С точки эрения термолинамики выгоднее иметь большой расход теплоносителя D при малой разности температур Δt . Это дает возможность сохранять в тепловом цикле температуру теплоносителя близкой к наиболее высокому возможному уровню, т. е. к допустимой максимальной температуре на выходе из реактора, и получить во вторичном контуре давление насыщенного пара, соответствующее температуре, всего лишь на 20-25° С меньшей, чем средняя температура теплоносителя. Такой цикл может быть осуществлен при жилких теплоносителях, когда расход монности на циркуляцию сравнительно мал и далеко еще не достигает теоретического предела, составляющего одну треть полной электрической мошности реактора. Так, например, можно указать на американский реактор PWR с волой под давлением в качестве теплоносителя. В этом реакторе разность температур теплоносителя.

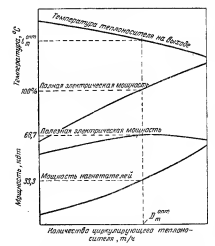


Рис. 9-3. Зависимость полезной электрической мощности реактора от расхода теплоносителя.

 $\Delta t\!=\!283\!-\!264\!=\!19^{\circ}\,\mathrm{C}$, а давление пара во вторичном контуре равно 42 ата, чему соответствует температура насыщения 252.5° С. всего лишь на 21°C меньшая, чем средняя температура тепло-

носителя. Температурная диаграмма подобной установки представлена схематически на рис. 9-4.



грамма водо-водяной реакторной энергетической установки.

лях приходится идти на увеличение разности температур теплоносителя Δt , чтобы расход теплоносителя Dне оказадся чрезмерно большим и не потребовал слишком большого расхода мощности на циркуляцию. Большое изменение температуры теплоносителя в первичном контуре приводит к целесообразности применения цикла с перегревом пара. Для использования области низких температур теплоносителя приходится применять двухступенчатый цикл парообразования со ступенями низ-

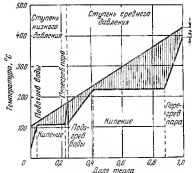


Рис. 9-5. Температурная дваграмма газо-водяной реакторной энергетической установки,

кого и высокого давления. Такая схема применена, например, на английской атомной электростанции Колдер-Холл (см. § 8-4). Температурная диаграмма установки с двумя ступенями давления энергетического пара схематически представлена на рис. 9-5.

На атомной электростанции мощностью 236 Мвт, сооружаемой в Индиан-Пойнт (США), теплоносителем является вода под

давлением 105 ата и с температурами входа 250° С и выхода 267° C, а вырабатываемый в парогенераторах пасыщенный пар давлением 30 ата $(t_{\rm мас} = 233^{\circ} \, {\rm C})$ перегревается до 540° C в огневом пароперегревателе, отапливаемом нефтью. Огневой перегрев повышает мощность электростанции на 96 Мвт, но, несомненно, он вызывает большие трудности по подбору стали для пароперегревательных труб, экранирующих топку, и усложняет эксплуатацию электростанции. Коэффициент полезного действия огневого пароперегревателя с воздухоподогревателем составляет около 90%.

9-2. ВЫБОР ЭНЕРГЕТИЧЕСКИХ ПАРАМЕТРОВ атомных электростанций

После того как выбран тип ядерной энергетической установки, возникает задача определения оптимальных значений температуры теплоносителя, давления и температуры энергетического пара. Эти вначения должны определиться в результате техникоэкономических подсчетов, поскольку оптимальными следует считать такие значения этих параметров, которым соответствует минимальизя цена 1 квт.ч. вырабатываемого атомиой электростанцией.

Цена промышленной продукции, представляющая собой денежное выражение стоимости продукции, складывается из себестоимости и дохода, обеспечивающего расширенное воспроизводство. В себестоимость входят все эксплуатационные расходы предприятия, включая амортизацию оборудования. Величина дохода подсчитывается в виде определенного годового процеита от средств, вложениых в сооружение предприятия, поскольку предполагается, что доход должен дать возможность построить в будущем следующее предприятие такого же масштаба, как уже со-

опуженное. В Советском Союзе цены промышленной продукции определяются государством. Планирование народного хозяйства дает возможность социалистическому государству, исходя из тех или иных соображений хозяйственной политики, устанавливать цены с отклонениями в ту или иную сторону от стоимости продукции. В отдельных случаях может оказаться целесообразным за счет рентабельных предприятий развивать такие предприятия, которые не являются еще пока рентабельными, но станут такими в будущем или же обеспечат возможность в дальнейшем осуществить сооружение рентабельных предприятий подобного рода. Хотя это положение вполне применимо и к атомным электростанциям, но оно не имеет отношения к определению оптимальных энергетических параметров для этих электростанций и поэтому не может влиять из выбор того или иного варианта заданного типа атомной електростанции. Сравнение однотипных вариантов должно проводиться по цене вырабатываемого киловатт-часа при одинаковом проценте дохода от средств, вкладываемых в элек-15-541

тростанцию, и, само собой разумеется, при изменении энергетических параметров в таких пределах, в которых эти изменения ис

сказываются на надежности работы оборудования.

Было бы неправильным давать оценку экономичности вариантов по себестоимости 1 квт.ч. Снижение себестоимости 1 квт.ч иногда может достигаться ценой таких больших капиталовложений, что было бы экономически целесообразнее построить электростанцию с менее совершенным оборудованием и меньшим к. п. д., но зато большей мощности. Себестоимость 1 квт ч на такой электростанции была бы выше, чем на электростанции. оснащенной более совершенным оборудованием, но цена 1 квт ч - ниже, и это означало бы, что в данном случае сооружение электростанции с худшим к. п. д. экономически выгоднее.

Для оценки сравнительной экономичности пользуются также понятием срока окупаемости дополнительных расходов. Пусть в одном из вариантов электростанции капитальные затраты составляют A' руб., а в другом варианте — A'' руб. и соответственно себестоимости 1 $\kappa \sigma \tau \cdot u \ k'$ и k'' $py \delta / \kappa \sigma \tau \cdot u$, причем A' > A'' и k' < k''. Обозначим годовую выработку электроэнергия, одинаковую для обоих вариантов, через Э квт.ч. Тогда срок окупае-

мости

$$\tau = \frac{A' - A''}{\partial (k'' - k')} \text{ net.} \tag{9-11}$$

Срок окупаемости т во всяком случае должен быть меньше срока амортизации оборудования, материальной или моральной, подразумевая под моральной амортизацией нецелесообразность использования действующего оборудования, возникшую из-за появления пового, более совершенного и экономически более выгодного в эксплуатации оборудования.

Оба способа сравнения экономичности — по цене 1 квт ч и окупаемости — равноценны, поскольку между сроком окупаемости т и процентом дохода в существует очевидное соотношение:

$$\tau = \frac{100}{\delta} \text{ Aet.} \tag{9-12}$$

Но денежная форма является наиболее приспособленной для представления различного рода экономических эффектов, поэтому сравнение экономичности электростанций по цене 1 квт ч следует предпочесть сравнению по сроку окупаемости. Приспособленность денежной формы сказывается, между прочим, н в том, что сравнение экономичности электростанции по цене вырабатываемого киловатт-часа не требует, чтобы выработки электроэнергии или величины установленных мощностей на сравниваемых электростанциях были обязательно одинаковыми.

На тепловых электростанциях срок амортизации оборудования принимают в пределах 10-15 лет. Этот срок тем меньше, чем больше число часов использования установленной мошности, 226

Для $n=7\,000$ ч срок амортизации обычно принимают равным 11— 12 годам, а срок окупаемости — 5—8 годам. Для атомных электростанций следует принимать менее продолжительный срок амортизации, главным образом из за совершенно недостаточной изученности условий работы оборудования этих электростанций. Кроме того, необходимо учитывать быструю моральную амортизацию, поскольку атомная энергетика находится в начальной стадии развития, т. е. в такой стадии, когда развитие идет быстро и оборудование, едва начав работать, уже оказывается устаревшим. Поэтому срок амортизации для атомных электростанций при $n=7\,000$ ч вряд ли можно принять большим чем 8—10 лет. Тогда срок окупаемости окажется не выше 4-6 лет. Величина дохода в среднем должна быть принята близкой к 20%.

Необходимо иметь в виду, что эти рекомендации относятся к случаю выбора экономичных параметров атомной электростанции. Может быть, с некоторыми оговорками их можно распространить на случай сравнительной оценки экономичности атомных электростанций различных типов. Но было бы, конечио, неправильным на основании этих рекомендаций пытаться решить вопрос о том, какие электростанции следует строить - атомные илн, например, пылеугольные. Необходимость развития атомной энергетики определяется сегодня не экономикой, а перспективами развития атомной техники. Поэтому проекты атомных электростанций при решении вопроса о их реализации в первую очередь должны оцениваться, исходя из того, насколько продвинет вперед атомную энергетику строительство атомной электростанции того или иного типа.

Себестоимость является основной слагающей цены 1 квт.ч. Обратимся к ее рассмотрению. Структура себестоимости і квт. ч на атомных электростанциях такая же, как и на обычных тепловых электростанциях. Как известно, на тепловых электростанциях годовые расходы, за исключением расхода на топливо, мало зависят от количества выработанной за год энергии. Годовой расход на топливо принимают пропорциональным количеству выработанной энергии. Таким образом, годовые денежные расходы на выработку электроэнергии выражаются в виде:

$$A = K_1 + k_2 \partial$$
 руб/год, (9-13)

где K_1 — постоянные расходы; $k_2 \mathcal{J}$ — расход на топливо.

Себестоимость 1 квт ч получим, разделив обе части формулы (9-13) на годовую выработку электроэнергии Э квт. и/год:

$$k = \frac{A}{\partial} = \frac{K_1}{\partial} + k_2 \ py6 | \kappa \epsilon m \cdot u. \tag{9-14}$$

Величина к, представляет собой топливную слагающую себестоимости і кот. ч. Формула (9-14) применима не только для тепловых, но и для атомных электростанций. В обоих случаях статьи расхода, из которых слагается себестоимость 1 квт·и, одинаковы: топливная слагающая, амортивационные отчисления, заработная плата персонала, расходы на текущий ремонт и прочие расходы, а именно: на налоги, смазку, воду и электроэнергию для собственных нужд. Для тепловых электростанций из всех перечисленных статей расхода нанбольшую величину имеет оппливная слагающая. Можно следующим образом подсчитать относительную величину топливной слагающей себестоимости 1 квт·и. Постоянные годовые расходы можно принять пропорциональными полной стоимости сооружения электростанцин $K_1 = aK$, где a -коэффициент пропорциональности. Примем следующие обозивения:

 N_{v} — установленная мощность, $\kappa \epsilon m$;

 \dot{n} — годовое число часов использования установленной мощности; s — стоимость 1 m условного топлива ($Q_n^p = 7\,000\,\kappa\kappa a n/\kappa z$), руб.; η — κ . п. д. электростанции.

Тогда себестоимость 1 квт.ч

$$k = \frac{aK}{N_y n} + \frac{890s}{1000\eta Q_x^p} py6 / \kappa_0 m \cdot 4, \tag{9-15}$$

Величина топливной составляющей в долях себестоимости 1 $\kappa \epsilon m \cdot u$

$$k_{m} = \frac{k_{2}}{k} = \frac{\frac{860s}{1\ 000_{1}Q_{n}^{p}}}{\frac{aK}{N_{y}n} + \frac{860s}{s_{1}\ 000_{\eta}Q_{n}^{p}}} = \frac{1}{1 + \frac{K}{N_{y}s} \cdot \frac{aQ_{n}^{p}\eta \cdot 1\ 000}{n \cdot 860}} \cdot (9-16)$$

Величину а можно принять равной \sim 0,15. Так как Q''_{μ} = $=7000~\kappa\kappa a \varLambda/\kappa z$, то, следовательно,

$$k_m = \frac{1}{1 + \frac{K}{N_n s} \cdot \frac{1220\eta}{n}}.$$
 (9-17)

Величина $\frac{K}{N_y s}$ представляет собой отношение стоимости установленного киловатта мощности электростанции к стоимости 1 r условного топлива. На рис. 9-6 формула (9-17) представлена графически при η =0,3 для различных значеный числа часов использования.

По Ф. Мюнцингеру в среднем для мощных современных электростанций при $n{=}7\,000~u$ и п $\eta{=}0,\!318$

для Западной Германии
$$\frac{K}{N_y s} = 7; k_m = 0.72;$$

для Великобритании
$$\frac{K}{N_y s}$$
=18; k_m =0,51;

для США
$$\frac{K}{N_u s}$$
=30, k_m =0,40.

Для условий СССР величина $\frac{K}{N_y s}$ находится в пределах 10—15, чему соответствует относительная величина топливной слагающей $k_m = 0.5 \div 0.7$. Если принять в качестве среднего значения $k_m = 0.6$, то при себестоимости 1 $\kappa sr \cdot q$ k = 10 коп. на топлив-

ния $k_m = 0.0$, то при сесестоймости ную составляющую придется 6 коп., а из все остальные расходы — 4 коп. Рассмотрим, будут ли эти остальные расходы на атомной электростанции выше или инже, чем, например, на пылеутольной электростанции оданаковой мощности.

Атомная электростанция, так же как и тепловая электростанпия, сжигающая каменный уголь,
должна иметь электрохозяйство,
турбинный зал н котельную, в которой, правда, будут отсутствовать топливоподача, пылеприготовление, золоудаление, венталяторные и дымососные установки,
но парогенераторы которой, выполненные, например, при воде
в качестве теплоносителя из пержавеющей стали (чтобы не иметь
пролуктов коррозии в контуре теп-

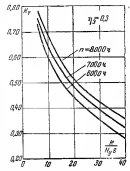


Рис. 9-6. Топливная слагающая себестоимости 1 кет ч на тепловых электростанциях.

продуктов арругова в контурс продуктов продуктов продуктов порожен в контурс поить, вероятно, дороже паровых котлов на такие же параметры пара. Таким образом, эта часть оборудования атомной электростанции будет стоять примерно столько же, сколько стоит аналогичное оборудование на пылеугольной электростанции, или лишь немнопим меньше (учатывая более низкие параметры пара). Но, кроме этого оборудования, на атомной электростанции будут еще установлены дасрные реакторы, стоимость которых очень высока и которые вместе со своим вспомогательным оборудованием требуют больших строительных затрат.

Эти затраты велики из-за необходимости обеспечить защиту эксплуатационного персонала от действия нейтронного и гаммаизлучений. Размеры активной зоны мощных энергетических реакторов оравительно невелики: днаметр и высота составляют 3—6 м. Но биологическая защита увеличивает эти размеры в 3— 4 раза. Высота центрального зала, необходимого для обслуживания посредством мостового крана фронта загрузки и разгрузки, составляет обычно более 20 м. Стены центрального зала должиы иметь толщину 2—3 м, обеспечивающую достаточную защиту от излучения при операциях разгрузки реактора. Парогенераторы при жидком теплоносителе, циркуляционные пасосы, газодувки и другое оборудование первичного контура располагаются в боксах с бетоиными стенами толщиной до 2 м. В результате объем бетона составляет значительную долю объема здания, а стоимость 1 м³ здания становится примерно в 1,5 раза выше, чем для обычных промышленных зданий. Строительные расходы еще более возрастают, если предъявляется требоваине, чтобы реакторы в весь первичный контур были заключены в стальную или железобетонную оболочку, способную выдержать давлечие, развивающееся при тепловом взрыве реактора, подобном взрыву парового котла.

Следует подчеркнуть то обстоятельство, что объем самого ядерного реактора без биологической защиты невелик сравиительно с объемом здания, а толщина биологической защиты мало зависит от мощности реактора. Поэтому строительные объемы реакторных зданий для крулных и малых энсргетических установок будут сравнительно мало различеться. Отсюда следует, что удельные строительные расходы должны сильно снижаться с ростом установленной тепловой мощности реактора.

Американские специалисты по состоянию на 1953 г. оценивали суммарные капитальные затраты для мощных атомных электростанций в пределах 350-900 долл. за установленный киловатт мощности, что в 2-5 раз вышс, чем для пылеугольных электростанций. Оценки 1956 г., сденанные по пяги атомным электростанциям разных типов, намеченным к постройке в США, оказались более оптимистичными: стоимость установленного киловатта монциости в этих проектах изменяется в пределах 250-540 долл., т. е. в 1,5—3 раза выше, чем для пылеугольных электростанций (180 долл/көт). Однако стоимость установок, законченных в США строительством в 1957 г., оказалась значительно выше, чем предполагалось виачале. Стоимость киловатта установленной мощности для атомной электростанции Швилингпорт мощностью 60 Мет составила 1 167 долл., не считая затрат на научно-исследовательские и опытно-конструкторские работы. Для установки мощностью 5 Мот с кипящим реактором EBWR эта стоимость оказалась равной 1 228 долл.

Расходы на обслуживающий персонал для атомной электростанции, вероятно, будут песколько выше, чем для пылеутольной одинаковой мощности, главным образом за счет более высокой оплаты персонала, так как в среднем квалификация персонала на атомной электростанции должна быть выше, чем иа пылеугольной. Кроме того, из-за работы в условиях повышенной радмоактивности некоторая часть персонала па атомных элекгростанциях будет иметь сокращенный рабочий день, что также увеличит расходы на заработную плату. По-видимому, можно 230 принять, что расходы на обслуживающий персонал и другие эксплуатационные расходы на атомиых электростанциях окажутся на 20—30% выше, чем на пылеугольных.

Подводя итог, можно сказать, что на атомной электростанции расходы, входящие в состав себестоимости 1 кат • 4, за вычетом топливиой слагающей, примерно удвоятся но сравнению с этими же расходами для пылеугольной электростанции. Следовательно, если, иапример, иа пылеугольной электростанции эти расходы составляли 4 кол/кат • 4, то иа атомной электростанции одинаковой мощности и при одинаковом числе часов использования оли возрастут до 8 кол/кат • 4. Значит, атомная электростанция может оказаться конкурентоспособной по отношению к пылеугольной только в том случае, если топливиая слагающая себестоимости 1 кат • 4 из этой электростанции будет ниже 2 коп. Рассмотрим, как определяется топливная слагающая себсстоимости 1 кат • 4

для атомных электростанций.
В ядериом реакторе, работающем на медленных нейтронах, с тепловой мощностью 100 000 кет за 1 сутки происходит деление 108 г делящихся изотопов: урапа-235 и плутония-239 (см. стр. 43). Кроме этого, 19 г урана-235 переходит в уран-236, бесполезный для процесса деления. Таким образом, суммарная убыль делянихся изотопов составит 127 г в сутки на 1 г урана, загруженного в реактор. Обозначим через b глубину выгорания делящихся веществ, т. е. суммарно убыль U²³⁵ и количество разделившегося Ри²³⁹ в 1 г урана, к моменту разгрузки реактора. Тогда тепловая энергия, выработания 1 кг выгружаемого урана, составит:

$$\partial_{m} = \frac{b}{120} 100 000 \cdot 24 \cdot 10^{-3} = 19,0 \ b \ \kappa sm \cdot u / \kappa z$$
 (9-18)

а электрическая энергия при электрическом к. п. д. атомной электростанции, равном η ,

$$\partial_{s} = 19,0b\eta \ \kappa sm \cdot u/\kappa z. \tag{9-19}$$

Выгружаемый из реактора уран не является отбросом, подобно золс или шлакам обычных твердых топлив. В этом уране содержатся еще значительные количества U^{225} и, кроме того, имеются новые делящиеся вещества P^{u239} и P^{u241} , которые могут быть использованы для энергетики. Примем стоимость загружаемого ураиз равной Z' руб[кг и разгружаемого Z'' руб

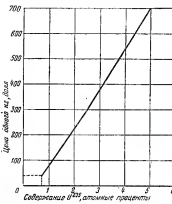
$$k_2 = \frac{Z' - Z''}{19.0b\eta} py6 | \kappa \epsilon m \cdot \epsilon, \qquad (9-20)$$

или

$$k_2 = 5,25 \frac{Z' - Z''}{b\eta} \kappa on/\kappa \epsilon m \cdot 4. \tag{9-21}$$

Топливная слагающая превратится в нуль, если Z'' - Z', т. е. если уран, выгружаемый из реактора, будет стоить столько же, сколько уран, загружаемый в реактор. Такое положение, или близкое к такому, может возникнуть в случае примеления реакторов-размножителей, работающих с коэффициентом воспроизводства делящихся веществ, превышающим единицу.

Наиболее эффективный метод снижения топлывной составляюшей себестоимости 1 квт ч на атомных электростанциях заклю-



Рис, 9-7. Стонмость обогащенного урана по ценам конца 1956 г. (США).

чается в увеличении глубины выгорания b, т. е. в увеличении длительности кампании реактора. Глубина выгорания может быть увеличена путем применения обогащенного урана. Однако этот способ может привести не к снижению топливной слагающей, а, наоборот, к ее повышеиию. Дело в том, что с увеличением содержания U235 стоимость обогашениого урана резко растет. Для начальных степеней обогащения прирост стоимости на единицу обогашения тем больше, чем выше обогащение. Кривая, представляю-

щая собой зависимость стоимости обогащенного урана от величины обогащения, показана на рис. 9-7, составленном по опубликованным в печати американским данным. С ростом обогащения урана уменьшается плутониевый коэффициент, т. е. количество плутония, образующегося на 1^{μ} кг сгоревшего U^{235} . В результате оказывается, что разность Z'-Z'' растет с обогащением быстрее, чем глубина выгорания в, и вследствие этого переход на обогащенное топливо, если только он не дает возможности существенно повысить электрический к. п. д. стаиции т, приводит не к снижению, а к увеличению топливной составляющей себестоимости 1 квт. ч.

Формула (9-15) себестоимости 1 квт.ч получает для случая атомных электростанций следующий вид:

$$k = \frac{K_1}{N_B n} + 5.25 \frac{Z' - Z''}{b\eta} 10^{-2} py6 | \kappa sm \cdot u.$$
 (9-22)

Цена 1 *квт∙ч*

$$p = \frac{\delta(K + \pi)}{N_{\eta}n} 10^{-2} + \frac{K_1}{N_{\eta}n} + 5.25 \frac{Z' - Z''}{b\eta} 10^{-2} py6 |\kappa\theta m \cdot u.$$
 (9-23)

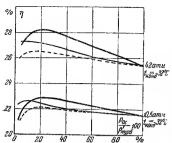
Здесь К1 - постоянные годовые расходы;

б — процент дохода;

К - капиталовложения в строительство электростанции.

Величина п представляет собой так называемые пусковые расходы. В эти расходы входит стоимость ядерного горючего, загруженного в реактор и хранящегося на складе атомной электростанции, а для тяжеловодных реакторов, кроме того, еще стоимость тяжелой воды, как залитой в реактор, так и хранящейся в виде резерва на складе электростанции. Наличие пусковых расходов составляет характерную особенность атомных электростанций. Можио, правда, провести некоторую аналогию между пусковыми расходами на атомных электростанциях и расходами на аварийный запас топлива на обычных тепловых электростанциях. Стоимость запасов топлива, хранящегося в течение года на топливном складе тепловой электростанции, должна быть учтена при определении цены 1 квт ч, вырабатываемого электростанцией, но на себестоимость 1 квт ч эти запасы не влияют. Точно так же обстоит дело с пусковыми расходами на атомных электростанциях, поскольку ядерный реактор можно рассматривать не только как аппарат для производства электроэнергии, ио и как хранилище ядерного горючего, а тяжеловодный реактор — также как хранилище тяжелой воды. Различие в этом вопросе между атомной и обычной тепловой электростанциями заключается в том, что обычная тепловая электростанция может работать и без аварийного запаса топлива, тогда как атомная электростанция для своего пуска должна располагать вполне определенным количеством ядерного горючего, а при тяжеловодных реакторах — и тяжелой воды. Кроме того, стоимость аварийного запаса топлива обычно невелика, поэтому она не оказывает сколько-нибудь существенного влияния на цену 1 кат. ч, тогда как пусковые расходы на атомных электростанциях по своей величине могут оказаться вполне сравнимыми с затратами на сооружение этих электростанций.

При большой глубине выгорания в топливиая слагающая себестоимости 1 квт ч может оказаться настолько малой, что изменение к.п. д. η на несколько процентов в ту или иную сторону не будет заметным образом отражаться на экономике атомной электростанции. В этом случае как себестоимость, так и цена 1 квт ч будут определяться главным образом стоимостью 1 квт установленной мощности, поэтому для повышения экономичности атомной электростанции следует добиваться не максимального к. п. д., а максимального съема электрической мощности с реактора.



____ В осушителе t пара доводится до t на входе в турбину В осушителе влажность пара Зоводитом до 1%

--- В промежуточном перегоевателе Влажность пара доводится до 1% Рис, 9-8, Изменение электрического к.п.д.

турбины при работе на насыщенном паре с разными режнмами удаления влаги. р

ность реактора можно представить как тепловую мощность, умноженную на электрический к. п. д.: $N_s = N_m \eta$ квт. (9-24) Тепловая мощность реактора при заданном значении максимальной темнературь повраумости темнературы повраумости температуры повраумости температуры повраумости температуры повраумости температуры повраумости температуры повращения повраумости температуры температуры температуры повраумости температуры тем

Электрическую

актора при заданном значении максимальной температуры поверхности телповыделяющих элементов будет тем больше, чем ниже средняя температура геплоносителя, тогда как к. п. д. и с уменьшением температуры теплоносителя уменьшается. Произведение И п будет иметь максимальную величину при определенной температуре / теплоносителя. Эту оптимальную температуру можно определить аналитически для теоре-

тического случая, когда тепло от тепловыделяющих элементов отводится кипащей жидкостью, насыщенный пар которой поступает в турбину, т. е. температура теплопосителя $t_m = \mathrm{const}$, и если принять, что температура поверхности тепловыделяющих элементов T_s повсюду одинакова, а к. п. д. η составляет определенную долю к. п. д. цикла Карно $\eta = \frac{1}{m} \eta_{\mathcal{K}}$. Обозначим через F

суммарную поверхность тепловыделяющих элементов, загруженных в реактор, через α — коэффициент теплоотдачи в реакторе и через T_2 — температуру в конденсаторе турбины. Тогда

$$N_{\theta} = N_{m} \eta = \frac{1}{860} \alpha F (T_{\theta} - T_{m}) \frac{1}{m} \left(1 - \frac{T_{2}}{T_{m}}\right) \kappa \theta m.$$
 (9-25)

Взяв первую производную от N_{s} по T_{m} и приравняв ее нулю, получим:

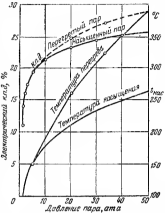
$$-1 + \frac{T_{\theta}T_2}{T_m^2} = 0, (9-26)$$

откуда

$$T_m^{onm} = \sqrt{T_s T_2} \, {}^{\circ}\text{K}. \tag{9-27}$$

K сожалению, эта простая формула¹ для большинства случаев не дает правильного решения, поэтому для определения оптимальной температуры теплоносителя приходится делать тепловые расчеты реактора для разных значений I'_m и находить оптимальные значения температуры теплоносителя и давления пара графически, как показано в примерном расчете реактора (рис. Π -7, темпожение Π).

При давлениях насышенного пара до 5 *ата* влажность пара на выхоце из турбины не превышает 14% — предельной величины, допускаемой в современных турбинах. При более высокой влажпости пара происходит быстрое разрушение лопаточного аппарата в части низкого давления турбины вследствие эрозии лопаток каплями влаги. Поэтому если пачальное даэление насыщенного пара превышает 5 ата, то необхолимо принимать меры иля снижения влажности пара на выходе из турбины. С этой целью можно применить промежуточную осушку пара путем подогрева или же сепарацию влаги из промежуточных ступеней турбины. По



Рис, 9-9. Изменсние электрического к. п. д. для различных давлений насыщенного и перегретого пара.

данным американских исследователей сепарация влаги обеспечивает более высокий к. п. д. станции, чем осушка пара путем подогрева (рис. 9-8),

На рис. 9-9 показано, как изменяется электрический к. п. д. турбины при различных давлениях насыщенного пара на входе в турбину. На рис. 9-9 приведена также кривая, показывающая, какую надо иметь начальную температуру пара для того, чтобы конечная влажность пара в турбине не превышала 14%, и приведена кривая электрического к. п. д. для этого случая. Температура в конденсаторе во всех случанх принималась равной 25° С.

¹ Приведена без вывода в докладе Р/387 на конференции 1955 г. в Женеве (см. литературу к настоящей главе).

9-3. АТОМНЫЕ ТЕПЛОЭЛЕКТРОЦЕНТРАЛИ

Существенной особенностью экономики атомных электростанций являются высокая стоимость 1 квт установленной мощности и низкая величина топливной составляющей себестоимостн 1 квт ч. Это означает, что атомные электростанции должны использоваться для покрытня основной, а не пиковой нагрузки, т.е. они должны работать как базовые электростанции с постоянной нагрузкой и максимальным числом часов использования.

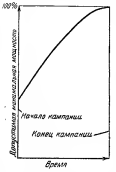


Рис. 9-10. Завненмость допустниюто по условням отравлення сброса нагрузки от для тельности работы для реактора с высокими удельными тепловыми нагрузками

установленной мощности. Такой режим обеспечит наибольшую экономичность работы атомных электростанний

Работа с максимальной и постоянной нагрузкой имеет для иекогорых атомных электростанций важное значение и в другом отношении, Как было показано в § 4-4, высокочапряженные по мощности ядерные реакторы, у которых средний поток гепловых нейтронов в активной зоне превышает 1013 см-2 сек-1, при сбросах нагрузки могут попадать в так называемую йодную яму, вызывающую снижение реактивности и затукание ценной ядерной реакции. У таких реакторов в пачале кампанин запас реактивности обычно постаточен для того, чтобы, не опасаясь полного отравления, можно было на длительное время существенно снизить нагрузку, но к концу кампании. когда запас реактивности на исходе. даже небольшое снижение нагрузки

может привести к самоостанову реактора. На рис. 9-10 показана в общем виде зависимость допустимого по условиям отравления сброса нагрузки от продолжительности работы для реактора, работающего с высокими удельными тепловыми нагрузками тепловыделяющих элементов. Момент конца кампании определен, исходя из условия, что реактивность упала до нуля и, следовательно, никакое снижение тепловой нагрузки реактора недопустимо.

Изменения электрической нагрузки неизбежно возникают даже на базовых электростанциях; их невозможно исключить полностью, особенно на электростанциях, входящих в относительно небольшие энергосистемы. Чтобы иметь возможность при снижении электрической нагрузки не уменьшать тепловой мощности реактора, можно установить на атомной электростанции технологические конденсаторы. Целесообразнее, однако, строить

атомные электростанции как теплоэлектроцентрали, т. е. сочетать на этих электростанциях электрическую нагрузку с тепловой.

Атомные теплоэлектроцентрали должны строиться на больщие мощности. Это требование обусловлено высокой стоимостью оборудования и тем, что с укрупнением реакторов будет существенно снижаться удельная стоимость атомной ТЭЦ, отнесеиная к единице тепловой мощности реакторов. Следовательно, атомные ТЭЦ, будучи мощными, должны располагаться вблизи крупных потребителей тепла, т.е. вблизи больших городов или промышленных предприятий, потребляющих много тепла для технологических целей. При этом в энергосистеме, к которой будут полключены атомные ТЭЦ, неизбежиую выработку электроэнергии по конденсационному циклу следует сосредоточить на крупных конденсационных электростанциях, располагаемых вблизи мест добычи топлива. Это обусловливается тем, что отрыв угольных теплоэлектроцентралей от топливных баз, необходимый для сокращения расстояний транспорта тепла, сильно ухулщает экономику энергоснабжения, поскольку электронный транспорт значительно экономичнее, чем транспорт топлива. Подвоз же ядерного горючего на атомные ТЭЦ н вывоз отработавшего топлива на радиохимические заводы потребует сравнительно небольших транспортных расходов. Что касается транспорта тепла, то он достаточно экономичен при расстояниях до 20-30 км. Этим и определяется возможное отлаление атомных ТЭЦ от горолов и промышленных поселков,

Советские теплофикационные турбины рассчитываются таким образом, что их электрическая мощность может быть сохранена постояниой при всех значениях отбора пара. Следовательно, тепловая мощность этих турбин, т. е. мощность, заключающаяся в паре, подводимом к турбине, изменяется с изменением величины отбора пара. Для атомных ТЭЦ необходимо создать новый тип теплофикационных турбин — турбин с постоянным расходом пара. Эти турбины имели бы постоянную тепловую мощность при всех значениях отбора пара, а электрическая мошность турбины с изменением величины отбора изменялась бы, уменьшаясь с увеличением отбора и увеличиваясь с его уменьшением. В турбинах с постоянным расходом пара через цилиндр низкого давления можно пропустить столько же пара, сколько и через цилиндо высокого давления, и в соответствии с этим условием определяется мощность генераторов этих турбин. Таким образом, конструктивно турбины постоянного расхода будут отличаться от турбин постоянной электрической мощности большими размерами цилиндров низкого давления. Если при полностью открытых отборах мощности турбогенераторов обоих типов одинаковы, то с уменьшением отборов турбогенератор теплофикационной турбины обычного типа сохраняет свою мощность, а турбогенератор теплофикационной турбины с постоянным расходом пара (или, другнии словами, с постоянной тепловой мощностью) увеличи-

вает свою мощность и это увеличение при полностью выключенном отборе может составить 40-50%. Турбины с постоянным расходом пара будут развивать наибольшую мощность в летнее время, когда отсутствует отопительная нагрузка. Сочетание тепловой и электрической нагрузок значительно облегчит возможность длительной работы ядерного реактора с постоянной тепловой мощностью и повысит экономичность атомной энергетики.

Литература

1. Ф. Мюнцингер, Атомная энергия, Госэнергоиздат, 1957.

2. Атомная энергетика. Сборник докладов иностранных делегаций на Международной конференции по мирному использованию атомной энергии в Женеве, 1955, Госэнергоиздат, 1956,

3. Л. И. Керцелли и В. Я. Рыжкин, Теплосиловые электряче-

ские станции, Госэнергонздат, 1956. 4. М. М. Коган, О типе турбин для атомных элекгростанций, «Атомная энергня», 1957, № 5.

5. И а о н, Опыт двухлетней эксплуатации тижеловодного реактора с гавовым охлаждением установки Саклэ, Доклад Р/387 на Международной конференции а Женеве, 1955.

6. И. И. Новиков, Эффективный коэффициент полезного действия атомной энергепической устаноаки, «Атомнаая энергия», 1957, № 11.

ПРИЛОЖЕНИЕ ₽

РАСЧЕТ ЭНЕРГЕТИЧЕСКОГО ЯДЕРНОГО РЕАКТОРА

Следующий ниже примерный расчет реактора поясняет методы теплового и физического расчетоа, изложенные а этой книге. Расчет имеет толькоучебное назиачение, поэтому вопрос об экономической или технической целесообразиости сооруження реактора такого типа, как рассчитываемый, не обсуждается. Можио лишь отметить, что описание проекта подобного реактора, ио с несколько иными параметрами теплоносителя и энергетического цикла было приведено в одном из докладов, представленных делегацией США на 1-й Международной конференции по мириому использованию атомиой энергни (доклад № 492).

Принятые в расчете значения максимальных температур тепловыделяющих элементов, топловых ингрузок, скорости теплоносителя и т. п. не слелует рассматриаать наи рекомендуемые нормативы. Наоборот, имея а виду учебную цель расчета, ради большей наглядности примера некоторые аеличилы намеренно аыбирались с отклоненнями от обычно реномендуемых

значений.

1. Задание

- 1. Тип реактора гетерогенный, на тепловых нейтронах.
- 2. Ядерное горючее природный уран, Замедлитель — графит.
- 4. Теплоноситель вода под давлением.

Коиструкционный матернал активной зоды — цирконий и сплавы на

основе циркония.

6. Электрическая мощность реактора должна быть возможно большей, с тем чтобы получить лучшие показатели экономичности атомной электростанции. Реактор и энергетическая часть должны быть рассчитаны так, чтобы при размерах активной зоны, соответствующих принятому значению эффективного коэффициента размножения нейтронов, съем электрической мощности с единицы загрузки имел бы наибольшую величину.

2. Выбор исходных данных для расчета

В задании не указан тип тепловыделяющего элемента, но использование в активной зоне природного урана, графита и природной воды предопределяет применение тепловыделяющего элемента стержневого типа с достаточно большим диаметром сердечника. Примем, что диаметр сердечника равен 30 мм, а толщина защитной оболочки из циркония равна 0.8 мм, причем эта цифра учитывает также расход циркония на торцовые участки оболочки. Максимальную температуру поверхности оболочки примем равной 290° С, а максимальную температуру в центре сердечника — 660° С. Температура воды на выходе из технологических каналов будет несколько ниже 290° С, по для предварительных оценок можно принимать ее равиой 290° С. Чтобы избежать вежипания, давление воды на выходе из технологических каналов должно быть пе ниже 80 ata. Примем его равным 90 ata, что дает запас до кипения не менее 12° С.

В качестве материала для труб технологических капалов можно принять сплав цирконня с 5% олова (циркалой). При температуре 290° С предел текучести этого сплава согласно рис. 7-21 составляет 24.5 к $z/мм^2$. Принимая запас прочности по отношению к пределу текучести при рабочей температуре равным 1.8, получим допускаемое папряжение на растяжение $R=\frac{24.5}{1.8}=13.6$ к $z/мм^2$. Если считать, что толицина кольцевой щели для протока теплопосителя составит 2 мм, то внутренний диаметр трубы техноло-

тока теплопоситсяя составит 2 мм, то внутреннии диаметр трубы технологического канала будет равен 35,6 мм. Необходимая толщина стенки трубы

$$\delta = \frac{pd_3}{200R} = \frac{90.35,6J}{200.13.6} = 1.2 \text{ мм.}$$

На входе в технологический канал давление выше, чем на выходе, но зато температура значительно ниже. В двльнейшем необходимо проверить, что нигде по длине трубы запас прочности не инже принятого значения.

Примем темпервтуру воды на входе в реактор рввной 100°С и входную сюрость в технологических каналах 7 м/сек. Реантор будет использован для энертегического цикла с турбицами низкого давления, работающими без регенеративного подогрева питательной воды и с давлением в конленсатоле, равным 0,04 ага.

Ресчет проведем для четырех варкантов ширины полыцевой щели для протока теплопосителя в активной части технологических каналов; 1,5; 2,0; 3,0 и 5,0 мм. Диаметр сергечника тепловыденяющего элемента во всех ввриантах равен 30 мм, поэтому площади поперечного счения уракового сергечника и цирконшевой оболочки для всех вариантого одинаковы:

$$q_U = 0.785 \cdot 3^2 = 7.065 \text{ c.m}^2;$$

 $q_{06} = 0.785 \cdot (3.16^2 - 3.0^2) = 0.774 \text{ c.m}^2.$

При подсчете свободного сечения для прохода тепловосителя примем, что звгромождение этого сечения устройствами, центрирующими тепловыделяющие элементы в трубе технологического канала, составляет 5%, т. е. ≈=0.95. Тогда для варианта с шириной щели Δ≈1,5 жж получим:

$$q_{H,O} = 0.785 (3,462 - 3.162) 0.95 = 1.48 \text{ c.u}^2$$

Сечение стенки трубы технологического канала и центрирующих устройств

$$q_{mp} = 0.785(3.7^2 - 3.46^2) + 1.48\left(\frac{1}{0.95} - 1\right) = 1.349 + 0.078 = 1.427 \text{ cm}^2.$$

Расход теплоносителя через технологический канал

$$D = q_{\text{H}_2\text{O}} \omega_0 \gamma_0 3600 = 1,48 \cdot 10^{-4} \cdot 7 \cdot 958 \cdot 3600 = 3575 \text{ kg/m}.$$

Для подсчета коэффициента теплоотдачи в технологическом канале воспользуемся формулой (6-9):

$$\alpha = (A + Bt_1) C (w\gamma)^{0,8} \kappa \kappa \alpha n / m^2 4 \, ^{\circ}C.$$

В интервале температур $100-300^{\circ}$ С для воды A=8.9 и B=0.031. Геометрический фактор

$$C = \frac{1}{d_g^{0,2}} = \frac{1}{(2\Delta)^{0,2}} = \frac{1}{(2\cdot 1, 5\cdot 10^{-3})^{0,2}} = 3,2.$$

Опенивая температуру воды на выходе вз технологического канала равной 280° С, получии среднюю температуру теплоносателя:

$$t_f = 0.5 (100 + 280) = 190$$
° C.

Коэффициент теплоогдачи для середины канала

$$a_{\kappa\rho} = (8.9 \pm 0.031 \cdot 190) (7.958)^{0.8} \cdot 3.2 = 54500 \ \kappa \kappa \alpha. \tau / m^2 u ^{\circ} C.$$

Аналогичные подсчеты деляем для остальных трех значений пирины выправное прим. Результаты подсчетов по всем четырем вариантам при ведены в таба. 11 4.

Таблица П-1

	чение Обозна-	Равме рность	I	n	П	tv
Ширина птели	ے م	мм	1,5	2,0	3,0	5,0
Диаметр трубы вкут- рениий	d ₂		34,6	35,6	37,6	41,6
ный	d ₃ q _{H₂O}	° 212	37 1,48	38 2,00	40 3,10	44 5,46
Сечение циркония	900		0,774	0,774	0,774	0,77
Сечение циркалоя	q_{mp}	25	1,427	1,486	1,616	1,88
Геометрический фактор Температура воды	C'	°C	3,2 190	3,02 190	2,78 185	2,51 175
Теплоемкость воды	ć	KKAN/KI °C	1,09	1,09	1,08	1.06
Расход воды	D	K2 '4	3 575	4 830	7 480	13 200
нама	200	ккал/м² ч °С	54 500	51 500	47 200	42 00

3. Расчет теплоотдачи

Тепловая мощность иситрального технологического канала может быть определена из формулы (6-41):

$$\vartheta_n = t_0 + c \left(1 + \sin x\right) + \frac{a \cos x}{b + \sin x},$$

о когорой $x=1.57\left(2\frac{h}{h_0}-1\right)$, а коэффициенты c, a и b должны быть полсчитаны по формулам (6-38) — (6-40). Велячина отношения $\frac{h}{h_0}$ должна соответствовать мяксимальной температуре поверхноста тепловиделяющих элементов. Чтобы определить эту велячину, необходимо решить уравнение (6-45).

$$\cos x = \frac{a}{c} \cdot \frac{1 + b \sin x}{(b + \sin x)^2}.$$

iТользуясь формулами (6-38) — (6-40), получим:

$$c = \frac{0.152 N_0}{\left(d_2^2 - d_1^2\right) \varepsilon w \gamma c_P} = \frac{0.152 N_0}{\left(34.6^2 - 31.6^2\right) 10^{-6} \cdot 0.95 \cdot 7 \cdot 953 \cdot 1.09} = 0.11 N_0,$$

$$16 - 541$$

$$a = \frac{430 N_0}{d_1 h_0 (w_1)^{0.8} SBC} = \frac{430 N_0}{31,6 \cdot 10^{-3} h_0 (7.958)^{0.8} 0.11 N_0 0.031 \cdot 3.20} = \frac{1.084}{h_0};$$

$$b = \frac{A + Bt_0}{Bc} + 1 = \frac{8.9 + 0.031 \cdot 100}{0.031 \cdot 0.11 N_0} + 1 = \frac{3.520}{N_0} + 1.$$

Примем $h_0 = 4$ м; тогда $a = \frac{1084}{4} = 271$.

По предварительной опенке No = 800 кат. Тогда

$$c = 0.11 \cdot 800 = 88;$$

$$b = \frac{3520}{800} + 1 = 5.4.$$

Следовательно,

$$\cos x = \frac{271}{88} \frac{1 + 5.4 \sin x}{(5.4 + \sin x)^2} = 3.08 \frac{1 + 5.4 \sin x}{(5.4 + \sin x)^2}.$$

Это уравненне можно решить путем пробных подствновов нля по вомограмме (приложение 111). В результате получим $\sin x = 0.992$ в $\cos x = 0.452$. Пользуясь формулой (6-41), после подстановок в нее числовых значений получим уравнение

$$190 = 0.208N_0 + \frac{0.418N_0}{12 + 0.00645N_0}.$$

Положительный корень этого уравнения $N_0=820$, что дестаточно хорошо совпадает с предварительно принятым эначением $N_0=800$. Приращение температуры теплопосителя в технологическом жанале

$$\Delta t = \frac{N_0 \cdot 860}{Dc_n} = \frac{820 \cdot 860}{3575 \cdot 1,09} = 181^{\circ} \text{ C},$$

Температура теплоносителя на выходе из канала

$$t''=t_0 + \Delta t = 100 + 181 = 281^{\circ} \text{ C}$$

Аналогичный подечет выполняем для $h_0=6$ м и $h_0{=}8$ м, и результатых трех подечетов сводим в таблицу:

Результаты расчетов для всех четырех значений Δ_{nq} представлены на рис. П-1 и П-2.

— Рис. П. Поквамвает изменение мощности технологического канала в зависимости от длины его активной части $h_{\rm c}$ Обращает на себа визмание то обстоятельство, что при малых злачениях $\Delta_{\rm m}$ существенное изменение линны $h_{\rm d}$ может не сказываться на величине мощности. Такое положение имеет место, когда длина канала велика, а щель дли протока теплоносителя мала. В этих случаях увеличение мощности канала может быть получено только посредством увеличение мощности канала может быть получено только посредством увеличения проходиюто сечения канала, т. е. ширины щели $\Delta_{\rm m}$. При коротких каналах, наоборот, изменение ширины щели поти не сказывается на величине мощности канала, тогда как изменение длины активной части оказывает слыное влияние на мощность. Таким образом, канал может быть , зажат как по проходному сечению, так и по длие.

При бесконечно большой длине активной части канала: $h_0 = \infty$, мощность канала приобретает величину, предельную для данного проходного сечения, а температура теплоносителя на выходе из канала t'' становится равной максимальной температуре поверхности тепловылеляющих элементов $h_t^{\rm Max}(t) = 0$ получим a = 0 и, іспедовательно, $\cos x = 0$ и $\sin x = 1$. Уравиенне (6-37) приобретает простой вид:

$$\vartheta_n^{Makc} = t_0 + 2 \frac{0.152N_0}{(d_2^2 - d_1^2) \epsilon w \gamma c_p}$$

откуда легко может быть определено значение $N_{0\infty}$. На рис. П-3 сопоставлены значения мощности в зависимости от ширяны щели Δ_{uz} для раз-

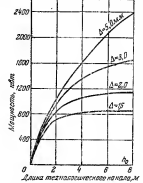
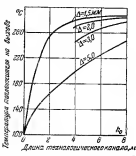


Рис. П-1, Мощность технологического канала в зависимости от его длины и ширины щели для протока теплоносителя.



Рис, П-2. Температура теплоносителя на выходе яз центрального технологического канала,

ных длин активной чисти h_0 , включая бесконечно большую длину.

После расчета теплоотдачи техпологнческого канала необходимо проверить величину максимальной температуры в центре сердечников

тепловыделяющих элементов. Без больной потрешьеств можно принять, что эта температура соответствует среднему поперечноств можно принять, что эта температура соответствует среднему поперечному сечению канала, в котором удельное выделение тепла имеет максимальную величину. Обозначим через t_{ep} температуру теплоносителя в этом сечения; тогда температура центра сердечника

$$\theta_{\mu} = t_{cp} + \frac{q_h^{\text{MARC}}}{a_{cp}} + \frac{q_h^{\text{MARC}} \Delta_{c0}}{\lambda_{c0}} + \Delta \theta_{\mu-n} \circ C_{\bullet}$$

Обозначим через $V_{\mathbf{U}}$ объем урана в технологическом канале; тогла средняя объемная теплонаприжелность

$$q_v^{cp} = \frac{N_0 860}{V_U} \quad \kappa \kappa a n / M^3 q$$

и максимальная

$$q_v^{\text{MAKC}} = \frac{N_0 860}{V_{11} 0.65} = 1323 \frac{N_0}{V_{11}} \ \kappa \kappa a x / M^3 \eta.$$

Разность температур между центром и повержностью уранового сердечника

$$\Delta 0_{n-n} = \frac{q_{_{\mathcal{D}}}^{\mathit{MaxC}} d_{0}^{2}}{16 \lambda_{_{\mathrm{II}}}} = \frac{1.323 \cdot 30^{2} \cdot 10^{-6}}{16 \lambda_{_{\mathrm{U}}}} \frac{N_{_{\mathrm{U}}}}{V_{_{\mathrm{U}}}} = 0.0744 \ \frac{N_{_{\mathrm{C}}}}{\lambda_{_{\mathrm{U}}} V_{_{\mathrm{U}}}} \circ \mathrm{C},$$

Коэффициент теплопроводности урана определяется по формуле (7-3):

$$λ_v = 21 + 0.02 θ^{cp} κκαπ/μ u °C.$$

Таким образом, чтобы вычислять $\Delta \theta_{n \to n}$, необходямо предварительно задаться средней температурой урана ϑ^{cP} . Теплонапряженность новерхности серденяях

$$q_h = \frac{d}{4} q_v = \frac{0,030}{4} q_v = 0,0075 q_v \ \kappa \kappa a_h / M^2 u$$

Коэффициент теплопроводности циркония λ_{o6} мало зависиг от температуры: $\lambda_{o6}\approx 17~\kappa\kappa a.r/\kappa$ ч °C.

Теперь можно определять $\Delta \theta_{\rm H}$ для конкретных условий, например: $\Delta_{\rm HI}=1.5$ мж; $h_0=4$ м. Объем ураца

$$V_{11} = 30^2 \cdot 10^{-6} \cdot 4.0,785 = 2,826 \cdot 10^{-3} \text{ m}^3.$$

Принимаем $\vartheta^{cp} = 700^{\circ}$ С; тогда $\lambda_U = 35~\kappa\kappa a A/m~u^{\circ}$ С. Следова гельно,

$$\Delta \theta_{u-n} = 0.0744 \frac{820}{35 \cdot 2.826 \cdot 10^{-3}} = 616^{\circ} \text{ C}.$$

Далее,

$$\begin{split} q_v^{\textit{makc}} &= 1\,323\,\frac{820}{2.826\cdot 10^{-3}} = 0,385\cdot 10^{9}\ \textit{kkal/m^{3}}\ \textit{u};\\ q_h^{\textit{makc}} &= 0,0075\cdot 0,385\cdot 10^{9} = 2,88\cdot 10^{3}\ \textit{kkal/m^{2}}\ \textit{u};\\ \Delta\vartheta_{o6} &= \frac{q_h^{\textit{makc}}\Delta_{o6}}{\lambda_{o6}} = \frac{2,88\cdot 10^{6}\cdot 0,0008}{17} = 135^{\circ}\ \textit{C};\\ \Delta\vartheta_{n-m} &= \frac{q_h^{\textit{makc}}\Delta_{o6}}{4\pi^{3}} = \frac{2,88\cdot 10^{6}}{54\,500} = 53^{\circ}\ \textit{C}. \end{split}$$

Следовательно,

$$\theta_{11} = 190 + 53 + 135 + 616 = 994$$
° C

т. е, значительно выше принятого максимального допустимого значения этой температуры, равного 660° С.

Выполнив этот подечет для других значений $h_{\rm th}$ получим следующие результаты:

$$h_0 = 4 \quad 6 \quad 8 \text{ M}$$

 $\theta_u^{MARC} = 994 \quad 772 \quad 650 \text{ °C}$

На рис. П-4 зависимость между θ_u^{Massc} и h_0 представлена для двух значений Δ_{m_i} 1,5 и 2,0 мм. Из графика спедует, что при $\Delta_{m_i} = 1,5$ мм дляна активиой части технологического канала должна быть не менее 7.9 м. а при $\Delta_{m_i} = 2,0$ мм— не менее 10 м. Для щелей ширнной 3 и 5 мм дляны активиой части технологического канала получелись бы слишком большими.

Следовательно, температурой, ограничивающей мощность реактора, в данном случае является температура в центре сердечника. В результате теплового расчета определились два

варианта активной зоны;

H $\Delta_m = 1.5$ 2.0 мм # 2800° 10.0 м 1 150 KBm $N_0 = 855$ 285 °C t'' = 287q макс = 1,5 · 106 1,6 · 106 ккал/м² ч °С 2000 Дщ=2,0мм 1600 1100 Дш=1,5мм 1200 h=2 900 800 700

Ширина щели, мм
Рис. П-3. Мощность технологического канала при разных значеннях его длины и ширины щели.

400

Рис. П-4. Зависимость между максимальной температурой в центре уранового сердечника и длиной технологического канала для двух значений Δ_{w} .

Длина технологического канала, м

Копечно, могут быть $\,$ использованы и $\,$ промежуточные варианты, например со щелью 1,7 $\,$ мм $\,$ и $\,$ т. $\,$ п.

500

4. Физический расчет активной зоны

А. Коэффициент размножения для бесконечной среды

Этот коэффициент определяется по формуле четырех сомножителей (3-53):

$$k_{\infty} = \tau_i \epsilon \phi \theta$$
.

Число вторичных нейтронов η подсчитывается по формуле (3-52). Для природного урава $\eta=1,34$. Коэффициент размножения на быстрых ней-

тронах ϵ может быть определен по рис. 3-8, из которого получаем: $\epsilon = 1.03$. Следовательно,

$$\eta \epsilon = 1,34 \cdot 1,03 = 1,38$$
.

Вероятность избежать резонансного захвата ф может быть определена по формуле (3-69) для графитового замедлителя, но с учетом температурвой поправки—формула (3-71). Температуру урана T_{II} прямем равной 800° K:

$$-\ln \phi = \frac{5,87 \cdot 0,775 \left(1 + 17,5 \cdot 10^{-3} \sqrt{T_{\text{U}}}\right) d^{3/2} + 3,02 d^{2}}{a^{2} - 0,785 d^{2}} = \frac{5,87 \cdot 0,775 \left(1 + 17,5 \cdot 10^{-3} \sqrt{800}\right) 3^{3/2} + 3,02 \cdot 3^{2}}{a^{2} - 0,785 \cdot 3^{2}} = \frac{62,5}{a^{2} - 7.065}.$$

Размещение технологических каналов примем по квадратной решетке. Тогда для разных величин шага а получим следующие значения ф:

$$a = 15$$
 17,5 20 22,5 25 c .
 $\varphi = 0,750$ 0,812 0,853 0,880 0,905

Коэффициент теплового использования θ определяется по формуле (3-63);

$$\frac{1}{\theta} = 1 + F \sum_{i} \frac{\sum_{\alpha n} q_n}{\sum_{\alpha i \cup} q_U} + (E - 1).$$

Входящий в эту формулу коэфрициент проигрыша F подсчитывается по формуле (3-61):

$$F = 1 + \frac{(K_{\rm U}r_{\rm U})^2}{8} - \frac{(K_{\rm U}r_{\rm U})^4}{192}$$
.

Для природного урана согласно табл. 3-5 величина $K_{\rm U}=0.72~{\rm cm^{-1}}$: Следовательно, $K_{\rm U}r_{\rm U}=0.72\cdot 1.5=1.08$ и

$$F = 1 + \frac{1,08^2}{.8} - \frac{1,08^4}{192} = 1,139.$$

Величина E-1 определяется по формуле (3-64):

$$E - 1 = \frac{(K_M r_M)^2}{2} \left(\ln \frac{r_M}{r_U} - 0.75 \right).$$

По табл. 3-5 для графата $K_M=0.02~c.u^{-1}$. Раднус закедлителя в ячелке технологического канала $r_M=\frac{a}{\sqrt{\pi}}$. Для принятых выше эначений шага a получим:

Определим отношение поперечных геометрических сечений различных метриалов, входящих в состав активной зоны, к сечению урана при $\Delta_{\rm HG} = 1.5~m_{\rm A}$

сечение пиркония

$$\frac{q_{86}}{q_{11}} = \frac{0.774}{7.065} = 0.1095;$$

сечение пиркалоя

$$\frac{q_{mp}}{q_{11}} = \frac{1,427}{7,065} = 0,2020;$$

сечение волы

$$\frac{q_{\rm H_2O}}{q_{\rm fl}} = \frac{1.48}{7.065} = 0.210.$$

Сечение графита зависит от радиуса замедлителя r_{M} и внешнего диаметра трубы технологического канала:

$$q_{zp} = 0.785 [(2r_M)^2 - d_3^2].$$

Для a = 15 см получим:

$$\begin{split} q_{zp} &= 0.785 \, (16.9^2 - 3.7^2) = 214 \, \text{ cm}^2; \\ &\frac{q_{zp}}{q_{\text{U}}} = \frac{214}{7.065} = 30.3. \end{split}$$

Эффективное макроскопическое сечение поглошения циркония, очащеноро од содержания 0,2% гафвия, составляет 12,7·10-8 см-1, циркалоя — 13,2·10-2 см-1, графита с учетом примесей —0,372·10-8 см.

$$\begin{aligned} &\frac{1}{\theta} = 1 + 1,139 & \left(\frac{0.372 \cdot 10^{-3}}{0.368} \cdot 30,3 + \frac{21,373 \cdot 10^{-3}}{0.368} \cdot 0,210 + \right. \\ &\left. + \frac{12,7 \cdot 10^{-3}}{0.368} \cdot 0,1095 + \frac{13,2 \cdot 10^{-3}}{0.368} \cdot 0,202 \right) + 0,014 = 1,0755. \end{aligned}$$

Зиачит, коэффициент теплового использования

$$\theta = \frac{1}{1,0755} = 0.93.$$

Коэффициент размножения для бесконечной среды

$$k_{\infty} = 1,38 \cdot 0,75 \cdot 0,93 = 0,962.$$

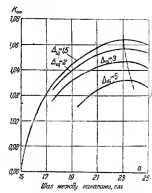
В табл. П-2 дана сводка значений k_{∞} для всех вариантов расчета.

a ==	lô.	17.5	20	22,5	25
1,5 2,0 3,0 5,0	0,962 _ _ _	1,030 1,025 1,016	1,052 1,047 1,038 1,016	1,063 1,056 1,046 1,031	1,060 1,054 1,042 1,027

На рис. П-5 даниые табл. П-2 представлены графически, что дает возможность определить максимальные значения k_∞ для каждого значения

 Δ_{u_l} н шаги a, соответствующие максимальным значениям k_∞ . Из рис. П-5 получим:

Варианты с $\Delta_{\rm nr}=3$ и 5 мм были отвергнуты уже в результате расчета теплоотдачи, так как в этих вариантах потребовалась бы слишком



Рис, II-5. Коэффициент размиожения в бесконечной среде.

большая дляна активной части технологического кинала для того, чтобы максимальная томпература в центре сердечинков технологического кинала для технологического кинала для технологического кинала для части в дентре сердечинков технологического в для части по компература по компература по компература по большим. Таким образом, который для них получается педостатонно большим. Таким образом, который для них получается предодит к тем же вариантам с $\Delta_{\rm пр}$ равными 1,5 и 2,0 мл, что и расчет теплоограчи.

Б. Размеры актиеной зоны

Активная зона циливдрической формы — без отрежателя, Определим ее размеры для вариантов с $\Delta_{ts}=1.5$ мм и $\Delta_{tt}=2.0$ мм, ситага, что начальный запас реактивности на отравление, шлакование и регулирование равен 3,3%, г. е. $k_{s\phi}=1.038$

С целью увеличения числа технологических каналов, а следовательно, и мощности реактора целесообразно принять несколько меньицие значения шага между каналами a, чем значения, соответствующие максимуму k_{∞} . (рис. П-5). Примем для обоих вариантов $a=22.5~c_M$.

Пля подсчета размеров активной зопы нужно спачала определять параметр B^2 из уравнения (3-85). В данном случае, поскольку размеры активной зоны велики, можно воспользоваться приближенной формулой, получаемой из формулы (3-88);

$$B^2 = \frac{k_{\infty} - k_{a\phi}}{k_{\infty} + L^2 k_{a\phi}}.$$

Приведем подсчет размеров активной зоны для варпанта с $\Delta_{ug} = -1.5$ мм.

По табл. 3-7 для графита т = 350 см², Квадрат диффузионной длины в активной зоне может быть подсчитан по формуле (3-80):

$$= 2500 \frac{\frac{\Sigma_{aM}}{\Sigma_{aU}} \frac{q_{2p}}{q_{U}} F + (E - 1)}{1 + \left(\frac{\Sigma_{a06}}{\Sigma_{aU}} \cdot \frac{q_{06}}{q_{U}} + \frac{\Sigma_{amp}}{\Sigma_{aU}} \cdot \frac{q_{mp}}{q_{U}} + \frac{\Sigma_{a} \text{H}_{2} \text{O}}{\Sigma_{aU}} \cdot \frac{q_{\text{H}_{2} \text{O}}}{q_{U}}\right) F} = \frac{0.372 \cdot 10^{-3}}{1 + \left(\frac{12.7 \cdot 10^{-4}}{0.368} \cdot 0.1095 + \frac{13.2 \cdot 10^{-4}}{0.368} \cdot 0.202 + \frac{21.373}{0.368} \cdot 0.21\right) \text{I}, 139}{1 + \left(\frac{12.7 \cdot 10^{-4}}{0.368} \cdot 0.1095 + \frac{13.2 \cdot 10^{-4}}{0.368} \cdot 0.202 + \frac{21.373}{0.368} \cdot 0.21\right) \text{I}, 139} = 306.$$

Следовательно,

$$B^{2} = \frac{1,063 - 1,033}{1,063 \cdot 350 + 306 \cdot 1,033} = 0,433 \cdot 10^{-4};$$

$$B = \sqrt{0.433 \cdot 10^{-4}} = 0.66 \cdot 10^{-2} \text{ cm}^{-1}.$$

Размеры активной зоны, ямеющей минимальный объем, находим поформулам (3-93) и (3-94);

$$H = \frac{5,441}{B} = \frac{5,441}{0,66 \cdot 10^{-2}} = 823 \text{ cm};$$

$$R = \frac{2,945}{B} = \frac{2,945}{0,66 \cdot 10^{-2}} = 445 \text{ cm}.$$

Высота активной зопы H может быть уменьшена до минимального значения длины активной части технопогического канала, полученного изусловия $\theta_{\rm s} = 660^{\circ}$ С и равного 7,9 м. Тогда по уравлению (3-77)

$$0,433 \cdot 10^{-4} = \left(\frac{2,405}{R}\right)^2 + \left(\frac{3,14}{7,9 \cdot 10^2}\right)^2,$$

откуда R=455 см. При эгом объем активной зоны возрастает по сравнению с его манимальной величнной всего лишь на 0.6%.

Число техиологических каналов

$$n = \frac{\pi R^2}{a^2} = \frac{3.14 \cdot 455^2}{22.5^2} = 1.284 \text{ uit.}$$

Принимая мощность нентрального технологического канала равной-855 кам и коэффициент усроднения монности по раднусу реактора 0,46, получим телловую монность реактора;

$$N_m = 855 \cdot 1284 \cdot 0.46 = 505000 \text{ kcm}$$

Загрузка реактора ураном

$$G_{\rm H} = 7.065 \cdot 790 \cdot 18.9 \cdot 1.284 \cdot 10^{-3} = 135 \text{ m}.$$

Средняя удельная мощность

$$N_{yd}^{cp} = \frac{505\,000}{135\,000} \approx 3,75 \text{ kem/kz.}$$

В табл. П-3 дано сопоставление результатов расчета по обоим ьариантам активных зон: с $\Delta_{ut}=1,5$ мм и $\Delta_{ut}=2,0$ мм.

	060-	Pas-	Вария	нты
	значе- ине	мер- ность	1	11
Піприна щели Пілг между каналами Коэффиппент размножения для бес конечной среды Геометрический параметр Высота активной зоны Радпус антивной зоны Число технологических каналов Загрузка урана Мощность центрального канала Температура теплоносителя на вы ходе из реактора Тепловаи мощность реактора Удельмая мощность	B H R n G _U N _e	MM CM CM CM CM-2 M ILLT. IM K 6IM CC Mem K6IM K6IM K6IM K6IM K6IM K6IM K6IM K6IM	1,5 22,5 1,063 0,433-10-4 7,9 4,55 1 284 135 855 287 505 3,75	2,0 22,5 1,056 0,386-10-4 10,0 4,49 1 250 167 1 160 285 666 4,00

Следует выбрать вгорой вариант; поснольку у пего тепловая мощность на 32%, а удельная-на 7% больше, чем в варнанте первом.

5. Энергетическая часть установки

Ввиду большого различия между температурами теплоносителя на входе и выходе целесообразно использовать схему с двумя ступенями давленяя пара. В ступени низкого давления можно применить насыщенный пар давленнем 2,4 ата, в ступени высокого давления — перегретый пир с давлением 8 ama и температурой 240° С. Примем, что на долю ступени низкого давления приходится 25% всего тепла. Давление в конденсаторе примем равным 0,04 ama, чему соответствуют температура 28,6° С и теплосодержаине воды $i' = 28.67 \ \kappa \kappa a. t / \kappa z.$

Перепад теплосодержания по пару низкого давления

$$\Delta t_{\pi,2} = 648,2 - 28,67 = 619,53 \ \kappa \kappa \alpha A/\kappa Z$$

и по пару высокого давления

$$\Delta t_{d,\partial} = 699,6 - 28,67 = 670,93 \ \kappa \kappa a.r/\kappa z.$$

Суммарный перепад теплосодержания

$$\Delta i = 0.25 \cdot 619.53 + 0.75 \cdot 670.93 = 658.09 \ \kappa \kappa a \Lambda / \kappa z.$$

Регенеративный подогрев отсутствует, В экономайзере низного давления вся питательная вода нагревается до температуры 125,5° С и приобрегает теплосодержание, равное 125,9 ккал/кг.

$$\Delta i'_{\kappa,d} = 125,90 - 28,67 = 97,23 \ \kappa \kappa a \Lambda' \kappa z,$$

 $_{
m 4TO}$ составляет $\frac{97,23}{658,09} = 14,8\%$ общего ноличества тепла.

113 экономайзера низкого давления часть воды поступает в парогенератор назкого давления, а остальное количество воды — в энономайзер высокого давления. Так как теплота парообразования при давленин :250

2,4 ата составляет 522,3 ккал/кг, то приращение теплосодержания пара в парогенераторе низкого давления, отнесенное к суммарному приросту теплосодержання в установке, будет равно

$$\frac{522,3\cdot 0,25}{658,09} = 19,8\%.$$

В энономайзере высокого давления питательная вода, поступающая в парогенератор высоного давления, подогревается со 125,5 до 169,6°С и парагостержание ее повышается на 171,4—125,9—45,5 ккал/кг. Доля гепла,

расходуемого на подогрев воды в энономайзере высокого давления, равна;

$$\frac{45,5\cdot 0,75}{658.09} = 5,2\%.$$

Доля тепла, расходуемого в парогенераторе высокого давлення, считая теплоту нарообразовання при 8 ата равной 489,8 ккал/кг,

$$\frac{489,8 \cdot 0.75}{658,09} = 55,8\%$$

Наконец, на пароперегревагель высокого давления, из которого нар выходит с тепло. содержанием 699,6 ккал/кг. давленню соответствующим 8 ата н температуре 240° С. приходится доля тепла, равная

$$\frac{699,6-601,2}{658,09} 0,75 = 4,4\%.$$

Температурная диаграмма, составленная по данным этого расчета, представлена на рис.

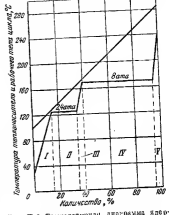


Рис. П.6. Температурная днаграмма ядерной энергетической установки,

ÌΤ-6. Приближенные значения к. п. д. для кождой ступени давления мсгут быть взяты по рис. 9.9:

для
$$p = 2,4$$
 ата $\eta_0 = 16,8\%$;

для:
$$p = 8,0$$
 ama $\eta_9 = 22,0%$.

Результирующее значение электрического к, п, д,

$$\eta_{3} = 0.25 \cdot 16.8 + 0.75 \cdot 22.0 = 20.7\%$$
.

Следовательно, электрическая мощность установки

$$N_a = \eta_a N_m = 0.207 \cdot 666 \ 030 = 138 \ 000 \ квт.$$

Теперь необходимо проверять, соответствует ли принятой температуре теплоносителя на входе в реактор $t_0 = 100^{\circ}\,\mathrm{C}$ максимальная электрическая мощность установни. С этой целью необходимо выполнить тепловые расчеты реантора принятых размеров для других значений темперагуры теплолосителя на входе в реактор. При температуре $t_0 \! = \! 150^\circ$ С ступени давленая энергегической части могут быть приняты равными 8 й 16 ama с распределением тепла соответственно 30 и 70%. Значение эдектрического к. п. д. повышается до $\sim 23\%$. Но тепловая мощность реактора уменывется до 505 Mom, вследствие чего электрическая мощность тоже спижается и становится равной 116 Mam.

Понижение температуры теплоносителя на входе в реактор возможно лишь в очень ограниченных размерах. Можно привить $t_0=85^\circ$ С. В этом случае ступень изкакого давления должна быть сижжена до 1/4 ama, а

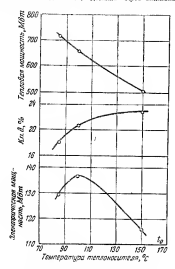


Рис. П-7, Определение оптимальной температуры теплоносителя на входе в реактор.

ступень высокого давления— до 6 ата. Коэффициент полезного действия такон установки будет ранен 18%. При этом тепловая мощность возрастет до 720 Msm, по электрическая монность будет меньие, чем при t_{em} =100° С. Она будет ранаи 129,5 Msm. Рыс. П-7 показывает, то максимум электрической мощности соответствует начальной температуре теплоносителя $t_{em} = 100^\circ$ С. При этом средняя температура теплоносителя составит около 193° С, тогда как подслег по фомуме (9-27) дает:

$$T_{cp} = V (290 + 273)(28,6 + 273) = 413$$
° K,

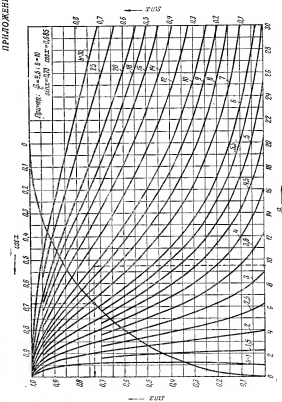
т. е. всего лишь 140° С. Таким образом, формула (9-27) дает заниженные значения средней температуры теплоносителя.

ЭФФЕКТИВНЫЕ СЕЧЕНИЯ ПОГЛОЩЕНИЯ ДЛЯ ТЕПЛОВЫХ НЕЙТРОНОВ (v=2 200 м/сек)

HEATT OHOE (======)							
	CHM-	7 HO.	Аломный	Гілотность 7, z/см³, при 20° С (газы—		ное сечение тепловых н	поглощения ейтронов
Э јечси1	вол	Атомный мер Z	вес А	при 0° С и 760 мм рт. ст.)	σ _α . барп	cm ² /o	∑а, см=1
1	2	3	4	5	6	7	8
Алот Алюмини Алот Алюмини Аргон Бариллий Бариллий Борил Бариллий Висмут Водород Вольфрам Гадлий Гадлий Гадлий Гадлий Гадлий Гадлий Гадлий Гадлий Коль Иридий Иттербий Иттербий Иттербий Иттербий Калий Кали	N Al Ar Ba	7 13 18 56 4 4 5 35 32 32 32 32 32 67 66 63 26 79 9 77 70 39 39 48 19 20 87 14 36 45 49 77 70 39 48 11 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20	14,008 26,970 39,944 137,36 9,020 10,820 70,080 1,0080 1,0080 1,0080 183,92 178,6 4,0024 72,60 164,94 162,46 4,0024 72,60 164,94 162,46 178,6 197,2 114,76 1193,1 173,0 183,92 126,92 112,41 1173,0 112,4 112,4 112,4 113,6 11	1,250·10·3 2,7 4·10·3 3,5 2,3 3,12 6,1 9,8 0,08987·10·3 19,2 5,91 13,36 0,17847·10·3 5,36 8,76 8,76 8,76 8,56 8,76 8,76 8,56 19,32 7,31 19,32 7,31 19,32 7,31 4,93 8,56 0,56 1,55 0,86 1,74 1,74 1,74 1,74 1,74 1,74 1,74 1,74	19.2 46.000 2.777 1075 0,000 2.356 64 1.100 2.553 98 4.90 3.66 1.387 2.550 1.397 0.43 2.104 3.67 2.550 1.306 3.68 3.69 2.108 0.063 1.3,69 2.108 0.063 1.3,69 2.108 0.664 0.665 1.3,69 2.108 0.665 1.3,69	0,0808 0,00514 0,00935 0,00517 0,00517 0,0007 0,00097 0,108 0,00092 0,108 0,00094 0,00	0,00016 0,01387 0,01387 0,01785 0,01785 0,01785 0,0018 0,155 0,568 0,0009 0,0178-10-\$ 1,21 1,416 1,418 4,76 0,1045 2,04 34,9 95 0,1045 2,04 34,9 95 0,1045 2,04 34,9 95 0,1045 2,04 34,76 0,1045 2,04 34,76 0,1045 2,04 34,76 0,1045 2,04 34,76 0,1045 2,04 34,76 0,1045 2,04 3,47 3,62 0,0518 0,1578 118 0,0261 0,0101 1,07-10-8 3,37 0,00652 0,83-10-3 0,923-10-3 0,2415 3,62 0,00272 1,08 0,189 0,189 0,189 0,189 0,189 0,189 0,189 0,189 0,189 0,189 0,189 0,189 0,1013 1,36

111
<i>KEHNE</i>
пРИЛО,

		-,-				Пр	одолжение
Элемент	CH21-	IMB Ho-	Атомиый вес	Плотность 7. г/сж ³ , пр 20° С (газы-	Попе	речное сечен иля тепловы:	не поглощения к нейтронов
		Атомный мер Z	A	при 0°С и 76 мм рт. ст.	0	см ² јг	Ea. cw-1
1	2	3	4	5	6	7	8
Ниобий	Nb	41	92,91	8,57	1, I	0,0071	0,0608
Олово	Sn	50	118,70	7,298	0,60	0,00305	0,022
Осмий	Os	76	190,2	22,5	14,7	0,047	1,056
Палладий .	Pd	46	106,7	12	8,0	0,045	0,54
Платина.	Pt	78	195,23	21,45	8,1	0,025	0,535
Празеодим	Pr	59	140,92	6,78	11,2	0,048	0,325
Рений	Re	75	186,31	20	84	0,27	5,4
Родий	Rh	45	102,91	12,41	150	0,88	10,9
Ртуть , ,	Hg	80	200,61	13,55	380	1,14	15,45
	Rb	37	85,48	1,53	0,70	0,0049	0,0075
	Ru	44	101,7	12,2	2,46	0,0146	0,1782
	Sm	62	150,43	7,45	5 500	22	164
Свинец	Pb	82	207,21	11,34	0,17	0,0005	0,00566
Селен	Se	34	78,96	4,81	11,8	0,09	0,433
Сера	S	16	32,066	2,07	0,49	0,0092	0,019
Серебро	Ag	47	107,88	10,49	62	0,347	3,64
Скандий .	Sc	21	44,96	3,05	24	0,32	0,98
Стронций .	Sr	38	87,63	2,60	1,16	0,008	0,0208
Сурьма	Sb	51	121,76	6,62	5,5	0,0272	0,18
Таллий	Ti	81	204,39	11,85	3,3	0,0098	0,116
Тантал	Ta	73	180,95	16,6	21,3	0,071	1,18
Теллур	Te	52	127,61	6,24	4,5	0,021	0,131
Тербий	Tb	65	158,93	8,33	44	0,166	1,382
Титан	Ti	22	47,90	4,51	5,6	0,070	0,315
Торий	Th	90	232,05	11,71	7,57	0,0197	0,230
Туллий	Tu	69	168,94	9,346	118	0,42	3,92
Углерод	C	6	12,01	2,22	0,0032	0,00016	0,00036
Урап	U	92	238,07	19,13	7,68	0,0195	0,372
Фосфор	P	15	30,975	1,82	0,19	0,0037	0,00673
Фтор	F	9	19,0	1,695·10-3	0,010	0,00032	0,54·10-8
Хлор	C1	17	35,457	3,214·10~3	31,6	0,536	1,72·10-3
Хром	Cr	24	52,01	7,14	2,9	0,0335	0,24
Цезий	Cs	55	132,91	1,903	29	0,132	0,251
Церий	Ce	58	140,13	6,78	0,70	0,003	0,0203
Цинк	Zn	30	65,38	7,13	1,06	0,0098	0,070
Цирконий	Zr	40	91,22	6,5	0,18	0,00119	0,00774
Эрбий	Er	68	167,2	9,16	166	0,60	5,5



 $\cos x$, построедная по формуле $\cos x = \frac{a}{c} \frac{1+b\sin x}{(b+\sin x)^2}$ (см. стр. 136). для опредсления величин sin x и Номограмма

ЦЕНЫ В США НА ЯДЕРНЫЕ МАТЕРИАЛЫ*

КАЭ определила действующие с 1 июля 1955 г. секретные цены на ядерные материалы, с гарантией покупки и продажи по этим пенам на ближайшие семь дет. В автусте 1955 г. были рассекречены следующие цены:

	,	
тяжелая вода		61,73 do.11/k2
концентрат $U_3 O_8$, природный		17,64 doaa/kz
природный уран, метальнеский (0,7% Uзак)		40 ∂0 <i>∧∧∫кг</i>
торий, металический		43 дольтег

В поябре 1956 г. и в феврале 1957 г. были объявлены следующие почиженные цены на обогащемный уран в виде гексафторида (UF₈):

Процентнос содержание по весу U ²¹⁵ ,	0,72	1,0	1.5	2	3	5	7
Цена урана. долл/кг	40,50	75,75	145.50	220,00	375,50	698,25	1028,0
Цена U ²³⁵ , долл/к	5,62	7,58	9,70	11,00	12,52	13,96	14,68
Процентное содержание по весу U ³³⁸	10	20	39	50	80	90	95
	1 529	3 223	4 931	8 379	13 596	15 351	16 258
	15,29	16, 12	16, 44	16.76	17,00	17,07	17,13

Годовые начислення на стоимость ядерного горючего для коммерческих предприятий КАЭ принимает равными 4%. Цены на некоторые материалы:

цирковий (средиля нокупная цена КАЭ)	14 ∂озл/ка
бериллий (средняя покупная цена КАЭ),	104 do.1 n/K
Ри ²³⁶ (для 1962—1963 гг., исходя из цены на U ²³⁶ и относи- тельной ценности Ри ²³⁹ как ядерного горючего)	12 201413
U283 (адя 1962—1963 гг. в пиле интряза)	

Стоимости изготовления и регенерации могут быть определены с точ-гостью до 25% из неофициальных, заграничных и несекретных прикидочных ужалькумяций.

Стоимости изготовления:	
графига	
нряродного иму снабо обоганценного урана	11 dona/E2
нлутония	22 ôo.1.1/K2
стержией на U ²³⁶ или Ри ²³⁶ , покрытых алюминием	1 00AA/2
стержней из U^{245} или Pu^{239} , нокрытых цирконием	2 3011/2
стоимость регенерации Ри и U из тепловыдельнощих	
элементов (до 1967 г., в виде цигратов)	16,9 ∂олл/иг

^{*} Из квиги Nuclear Engineering, под редакцией Св. Bonilla, Mc Graw - Hifl, 1957.